



(11) EP 0 668 267 B1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTSCHRIFT

- (45) Veröffentlichungstag und Bekanntmachung des Hinweises auf die Patenterteilung:
 08.04.1998 Patentblatt 1998/15
- (21) Anmeldenummer: 95101136.0
- (22) Anmeldetag: 27.01.1995

(51) Int CI.6: **C07D 207/38**, C07D 209/54, C07F 9/572, C07D 491/10, C07D 495/10, C07D 401/12, C07D 409/12, C07D 407/12, A01N 43/36, A01N 43/38

(54) Substituierte 1H-3-Aryl-pyrrolidin-2,4-dion-Derivate

Substituted 1H-3-aryl-pyrrolidine-2,4-dione derivatives
Dérivés substitués de la 1H-3-aryl-pyrrolidine-2,4-dione

- (84) Benannte Vertragsstaaten: BE CH DE ES FR GB IT LI NL
- (30) Priorität: 09.02.1994 DE 4404001 06.09.1994 DE 4431730
- (43) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 23.08.1995 Patentblatt 1995/34
- (73) Patentinhaber: BAYER AG 51368 Leverkusen (DE)
- (72) Erfinder:
 - Fischer, Dr. Reiner
 D-40789 Monheim (DE)
 - Bretschneider, Dr. Thomas D-53797 Lohmar (DE)
 - Krüger, Dr. Bernd-Wieland
 D-51467 Bergisch Gladbach (DE)
 - Ruther, Dr. Michael D-40789 Monheim (DE)

- Erdelen, Dr. Christoph D-42799 Leichlingen (DE)
- Wachendorff-Neumann, Dr. Ulrike D-40789 Monheim (DE)
- Santel, Dr. Hans-Joachim D-51371 Leverkusen (DE)
- Dollinger, Dr. Markus
 D-51381 Leverkusen (DE)
- (56) Entgegenhaltungen:

EP-A- 0 377 893 EP-A- 0 456 063 EP-A- 0 521 334 EP-A- 0 595 130 EP-A- 0 596 298 EP-A- 0 613 884 EP-A- 0 613 885 WO-A-94/01401

Bemerkungen:

Die Akte enthält technische Angaben, die nach dem Eingang der Anmeldung eingereicht wurden und die nicht in dieser Patentschrift enthalten sind.

P 0 668 267 B1

Anmerkung: Innerhalb von neun Monaten nach der Bekanntmachung des Hinweises auf die Erteilung des europäischen Patents kann jedermann beim Europäischen Patentamt gegen das erteilte europäische Patent Einspruch einlegen. Der Einspruch ist schriftlich einzureichen und zu begründen. Er gilt erst als eingelegt, wenn die Einspruchsgebühr entrichtet worden ist. (Art. 99(1) Europäisches Patentübereinkommen).

Beschreibung

Die Erfindung betrifft neue 1H-3-Aryl-pyrrolidin-2,4-dion-Derivate, mehrere Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Schädlingsbekämpfungsmittel, insbesondere als Insektizide, Akarizide und Herbizide.

Von 3-Acyl-pyrrolidin-2,4-dionen sind pharmazeutische Eigenschaften vorbeschrieben (S. Suzuki et al. Chem. Pharm. Bull. <u>15</u> 1120 (1967)). Weiterhin wurden N-Phenylpyrrolidin-2,4-dione von R. Schmierer und H. Mildenberger (Liebigs Ann. Chem. <u>1985</u> 1095) synthetisiert. Eine biologische Wirksamkeit dieser Verbindungen wurde nicht beschrieben.

In EP-A-0 262 399 und GB-2 266 888-A werden ähnlich strukturierte Verbindungen (3-Aryl-pyrrolidin-2,4-dione) offenbart, von denen jedoch keine herbizide, insektizide oder akarizide Wirkung bekannt geworden ist. Bekannt mit herbizider, insektizider oder akarizider Wirkung sind unsubstituierte, bicyclische 3-Aryl-pyrrolidin-2,4-dion-Derivate (EP-A-355 599 und EP-415 211) sowie substituierte mono-cyclische 3-Aryl-pyrrolidin-2,4-dion-Derivate (EP-A-377 893 und EP-442 077).

Weiterhin bekannt sind polycyclische 3-Arylpyrrolidin-2,4-dion-Derivate (EP-442 073) sowie 1H-3-Arylpyrrolidin-dion-Derivate (EP-456 063 und EP-521 334).

Es wurden nun neue substituierte 1H-3-Aryl-pyrrolidin-2,4-dion-Derivate der Formel (I)

20

15

5

30

25

gefunden, in welcher

35 A

für Wasserstoff, jeweils gegebenenfalls durch Halogen substituiertes Alkyl, Alkenyl, Alkoxyalkyl, Alkylthioalkyl, gegebenenfalls durch mindestens ein Heteroatom unterbrochenes, gegebenenfalls substituiertes Cycloalkyl oder jeweils gegebenenfalls durch Halogen, Alkyl, Halogenalkyl, Alkoxy, Nitro substituiertes Aryl, Arylalkyl oder Hetaryl steht,

40 B

für Wasserstoff, Alkyl oder Alkoxyalkyl steht, oder

A und B

gemeinsam mit dem Kohlenstoffatom an das sie gebunden sind für einen gesättigten oder ungesättigten gegebenenfalls durch mindestens ein Heteroatom unterbrochenen unsubstituierten oder substituierten Cyclus stehen,

45

X für Halogen oder Alkyl steht,

Υ

für Halogen oder Alkyl steht,

50 G

für Wasserstoff (a) oder für eine der Gruppen

steht,

E für ein Metallionäquivalent oder ein Ammoniumion steht,

L und M jeweils für Sauerstoff oder Schwefel stehen,

für jeweils gegebenenfalls durch Halogen substituiertes Alkyl, Alkenyl, Alkoxyalkyl, Alkylthioalkyl, Polyalkoxyalkyl oder gegebenenfalls durch Halogen oder Alkyl substituiertes Cycloalkyl, das durch mindestens ein Heteroatom unterbrochen sein kann, jeweils gegebenenfalls substituiertes Phenyl, Phenylalkyl, Hetaryl, Phenoxyalkyl oder Hetaryloxyalkyl steht,

für jeweils gegebenenfalls durch Halogen substituiertes Alkyl, Alkenyl, Alkoxyalkyl, Polyalkoxyalkyl oder für jeweils gegebenenfalls substituiertes Cycloalkyl, Phenyl oder Benzyl steht,

R³, R⁴ und R⁵ unabhängig voneinander für jeweils gegebenenfalls durch Halogen substituiertes Alkyl, Alkoxy, Alkylamino, Dialkylamino, Alkylthio, Alkenylthio, Cycloalkylthio oder für jeweils gegebenenfalls substituiertes Phenyl, Phenoxy oder Phenylthio stehen,

unabhängig voneinander für Wasserstoff, jeweils gegebenenfalls durch Halogen substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, Alkoxy, Alkoxyalkyl, für jeweils gegebenenfalls substituiertes Phenyl oder Benzyl stehen, oder gemeinsam mit dem N-Atom, an das sie gebunden sind, für einen gegebenenfalls durch Sauerstoff oder Schwefel unterbrochenen Cyclus stehen,

mit der Maßgabe, daß X und Y nicht gleichzeitig für Alkyl und nicht gleichzeitig für Halogen stehen.

Unter Einbeziehung der verschiedenen Bedeutungen (a), (b), (c), (d), (e), (f) und (g) der Gruppe G ergeben sich folgende hauptsächlichen Strukturen (la) bis (lg):

55

15

20

25

30

40

45

50

R¹

R2

R6 und R7

worin

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

A, B, E, L, M, X, Y, \mathbb{R}^1 , \mathbb{R}^2 , \mathbb{R}^3 , \mathbb{R}^4 , \mathbb{R}^5 , \mathbb{R}^6 und \mathbb{R}^7 die oben angegebenen Bedeutungen besitzen.

Aufgrund eines oder mehrerer Chiralitätszentren fallen die Verbindungen der Formel (la) - (lg) im allgemeinen als Stereoisomerengemisch an, die gegebenenfalls in üblicher Art und Weise getrennt werden können. Sie können sowohl in Form ihrer Diastereomerengemische als auch als reine Diastereomere oder Enantiomere verwendet werden. Im folgenden wird der Einfachheit halber stets von Verbindungen der Formel (la) bis (lg) gesprochen, obwohl sowohl die reinen Verbindungen, als auch die Gemische mit unterschiedlichen Anteilen an isomeren, enantiomeren und stereomeren Verbindungen gemeint sind.

Weiterhin wurde gefunden, daß man die neuen substituierten 1H-3-Aryl-pyrrolidin-2,4-dion-Derivate der Formel (I) nach einem der im folgenden beschriebenen Verfahren erhält.

(A) Man erhält 1H-3-Aryl-pyrrolidin-2,4-dione bzw. deren Enole der Formel (Ia)

$$\begin{array}{c} A & H \\ B \longrightarrow N \\ O \\ X \longrightarrow Y \end{array}$$
 (Ia)

in welcher

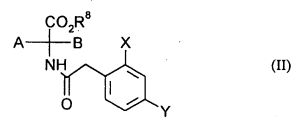
A, B, X und Y · die oben angegebene Bedeutung haben,

wenn man

N-Acylaminosäureester der Formel (II)

5

10



in welcher

15

A, B, X und Y die oben angegebene Bedeutung haben,

und

 20 R⁸ für Alkyl, inbesondere C₁-C₁₀-Alkyl steht,

in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und in Gegenwart einer Base intramolekular kondensiert; oder

25 (B) man erhält Verbindungen der Formel (lb)

30

40

35

in welcher

A, B, X, Y und R¹

die oben angegebene Bedeutung haben,

wenn man Verbindungen der Formel (la),

45

50

in welcher

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

A, B, X und Y die oben angegebene Bedeutung haben,

α) mit Säurehalogeniden der Formet (III)

Hal R¹ (III)

in welcher

R1 die oben angegebene Bedeutung hat und

Hal für Halogen, insbesondere Chlor oder Brom steht,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels umsetzt oder

β) mit Carbonsäureanhydriden der Formel (IV)

$$R^{1}-CO-O-CO-R^{1}$$
 (IV)

in welcher

R1 die oben angegebene Bedeutung hat,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels.

umsetzt;

oder

(C) man erhält Verbindungen der Formel (Ic-a)

in welcher

A, B, X, Y und R² die oben angegebene Bedeutung haben,

und

5

M für Sauerstoff oder Schwefel steht,

wenn man Verbindungen der Formel (la)

10 B A H O HO X - >

in welcher

A, B, X und Y die oben angegebene Bedeutung haben,

25 mit Chlorameisensäureestern oder Chlorameisensäurethiolestern der Formel (V)

$$R^2$$
-M-CO-CI (V)

(Ia)

30 in welcher

35

50

R² und M die oben angegebene Bedeutung haben,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels umsetzt;

oder

(D) man erhält Verbindungen der Formel (Ic-b)

in welcher

A, B, R², X und Y die oben angegebene Bedeutung haben

und

M für Sauerstoff oder Schwefel steht,

wenn man Verbindungen der Formel (Ia)

5

10

15

20

 $\begin{array}{c} A & H \\ B & N \\ O \\ HO \\ X & Y \end{array}$ (Ia)

in welcher

A, B, X und Y die oben angegebene Bedeutung haben,

α) mit Chlormonothioameisensäureestem oder Chlordithioameisensäureestern der Formel (VI)

25

$$CI \longrightarrow M - R^2$$
(VI)

30 in welcher

M und R² die oben angegebene Bedeutung haben,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels umsetzt,

oder

β) mit Schwefelkohlenstoff und anschließend mit Alkylhalogeniden der Formel (VII)

40

45

50

55

35

in welcher

R² die oben angegebene Bedeutung hat

und

Hal für Chlor, Brom oder Iod steht,

umsetzt;

oder

(E) man erhält Verbindungen der Formel (ld)

in welcher

15

25

30

35

A, B, X, Y und R³ die oben angegebene Bedeutung haben,

wenn man Verbindungen der Formel (la)

20

in welcher

A, B, X und Y die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Sulfonsäurechloriden der Formel (VIII)

$$R^3$$
-SO $_2$ -CI (VIII)

in welcher

45 R³ die oben angegebene Bedeutung hat,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels,

umsetzt;

oder

(F) man erhält 3-Aryl-pyrrolidin-2,4-dione der Formel (le)

55

in welcher

15

5

10

A, B, L, X, Y, R^4 und R^5

die oben angegebene Bedeutung haben,

wenn man

1-H-3-Aryl-pyrrolidin-2,4-dione der Formel (la) bzw. deren Enole

25

20

30

in welcher

35

A, B, X und Y die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Phosphorverbindungen der Formel (IX)

40

Hal
$$-P < R^{5}$$
 (IX)

45

in welcher

50

L, R⁴ und R⁵ die oben angegebene Bedeutung haben

und

für Halogen, insbesondere Chlor oder Brom steht,

55

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels

umsetzt;

oder

(G) man erhält Verbindungen der Formel (If)

5

10

in welcher

20

25

15

A, B, X und Y die oben angegebene Bedeutung haben,

und

E für ein Metallionäquivalent oder für ein Ammoniumion steht,

wenn man Verbindungen der Formel (Ia)

30

35

B HO (Ia)

40

in welcher

45 A, B, X und Y die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Metallhydroxiden, Metallalkoxiden oder Aminen der Formeln (X) und (XI)

50

(X)

$$\begin{array}{c|c}
R^{12} & R^{10} \\
N & & (XI) \\
R^{11} & & \end{array}$$

10

15

5

in welchen

Ме

t

für ein ein- oder zweiwertiges Metall wie beispielsweise Lithium, Kalium, Natrium, Calcium

oder Magnesium,

für die Zahl 1 oder 2 und

R10, R11 und R12

unabhängig voneinander für Wasserstoff und/oder Alkyl

20 stehen,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels, umsetzt.

(H) Ferner wurde gefunden, daß man Verbindungen der Formel (I-g)

25

35

30

in welcher

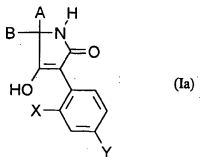
A, B, L, X, Y, R⁶ und R⁷

die oben angegebene Bedeutung haben,

erhält, wenn man Verbindungen der Formel (la)

45

40



55

50

in welcher

A, B, X und Y die oben an

die oben angegebene Bedeutung haben,

α) mit Isocyanaten oder Isothiocyanaten der Formel (XII)

$$R^6$$
-N=C=L (XII)

5

in welcher

L und R6 die oben angegebene Bedeutung haben

10

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Katalysators

oder

β) mit Carbamidsäurechloriden oder Thiocarbamidsäurechloriden der Formel (XIII)

15

20

in welcher

25

L. R6 und R7 die oben angegebene Bedeutung haben

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels, umsetzt.

30

Weiterhin wurde gefunden, daß sich die neuen 1-H-3-Arylpyrrolidin-2,4-dion-Derivate der Formel (I) durch hervorragende insektizide, akarizide und herbizide Wirkungen auszeichnen. Für die allgemeinen Formeln der vorliegenden Anmeldung gilt:

- 35
- Α steht bevorzugt für Wasserstoff oder jeweils gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C₁-C₁₂-Alkyl, C₃-C₈-Alkenyl, C₁-C₁₀-Alkoxy-C₁-C₆-alkyl, C₁-C₈-Polyalkoxy-C₁-C₆-alkyl, C₁-C₁₀-Alkylthio-C₁-C₆-alkyl, gegebenenfalls durch Halogen, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkoxy substituiertes Cycloalkyl mit 3 bis 8 Ringatomen, das durch Sauerstoff und/oder Schwefel unterbrochen sein kann oder für jeweils gegebenenfalls durch Halogen, C₁-C₆-Alkyl, C1-C6-Halogenalkyl, C1-C6-Alkoxy und/oder Nitro substituiertes Aryl, 5- bis 6-gliedriges Hetaryl oder Aryl-C1-C6-alkyl.
- 40
- В steht bevorzugt für Wasserstoff, C₁-C₁₂-Alkyl oder C₁-C₈-Alkoxyalkyl oder
- 45
- A, B und das Kohlenstoffatom an das sie gebunden sind, stehen bevorzugt für einen gesättigten oder ungesättigten $gegebenenfalls\,durch\,Sauerstoff\,oder\,Schwefel\,unterbrochenen\,C_3-C_{10}-Spirocyclus,\,der\,gegebenenfalls\,einfach\,G_{10}-G_{10}$ $oder\,mehrfach\,durch\,C_1-C_{10}-Alkyl,\,C_3-C_{10}-Cycloalkyl,\,C_1-C_6-Halogenalkyl,\,C_1-C_{10}-Alkoxy,\,C_1-C_{10}-Alkylthio,\,Handermann and the contract of t$ logen oder Phenyl substituiert ist oder
- 50
- A, B und das Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind, stehen bevorzugt für einen C₃-C₆-Spirocyclus, der durch eine gegebenenfalls durch ein oder zwei Sauerstoff- und/oder Schwefelatome unterbrochene Alkylendiyl-, oder durch eine Alkylendioxyl- oder durch eine Alkylendithioyl-Gruppe substituiert ist, die mit dem Kohlenstoffatom, an das sie gebunden ist, einen weiteren fünf- bis achtgliedrigen Spirocyclus bildet oder
- 55
- A, B und das Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind, stehen bevorzugt für einen C₃-C₈-Spirocyclus, bei dem zwei Substituenten gemeinsam für einen gegebenenfalls durch C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy oder Halogen substituierten gesättigten oder ungesättigten 3- bis 8-gliedrigen Cyclus stehen, der durch Sauerstoff oder Schwefel unterbrochen sein kann.

- A steht besonders bevorzugt für Wasserstoff, jeweils gegebenenfalls durch Fluor und/oder Chlor substituiertes C₁-C₁₀-Alkyl, C₃-C₆-Alkenyl, C₁-C₈-C₁-C₆-Polyalkoxy-C₁-C₆-alkyl, C₁-C₆-alkyl, C₁-C₆-alkyl, C₁-C₆-alkyl, C₁-C₆-alkyl, C₁-C₆-alkyl, G₁-C₆-alkyl, gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, C₁-C₃-Alkyl oder C₁-C₃-Alkoxy substituiertes Cycloalkyl mit 3 bis 7 Ringatomen, das durch 1 bis 2 Sauerstoff- und/oder Schwefelatome unterbrochen sein kann oder jeweils gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy und/oder Nitro substituiertes Phenyl, Furanyl, Pyridyl, Imidazolyl, Triazolyl, Pyrazolyl, Indolyl, Thiazolyl, Thienyl oder Phenyl-C₁-C₄-alkyl.
- B steht besonders bevorzugt für Wasserstoff, C₁-C₁₀-Alkyl oder C₁-C₆-Alkoxyalkyl oder

5

10

15

20

25

30

35

40

45

- A, B und das Kohlenstoffatom an das sie gebunden sind, stehen <u>besonders bevorzugt</u> f\u00fcr einen ges\u00e4ttigten oder unges\u00e4ttigten gegebenenfalls durch Sauerstoff oder Schwefel unterbrochenen C₃-C₉-Spirocyclus, der gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch C₁-C₆-Alkyl, C₃-C₈-Cycloalkyl, C₁-C₃-Haloalkyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Alkylthio, Fluor, Chlor oder Phenyl substituiert ist oder
- A,B und das Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind, stehen besonders bevorzugt für einen C₃-C₆-Spirocyclus, der durch eine gegebenenfalls durch ein oder zwei Sauerstoff- oder Schwefelatome unterbrochene Alkylendiyloder durch eine Alkylendioxyl- oder durch eine Alkylendithiol-Gruppe substituiert ist, die mit dem Kohlenstoffatom, an das sie gebunden ist, einen weiteren fünf- bis siebengliedrigen Spirocyclus bildet oder
- A,B und das Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind, stehen <u>besonders bevorzugt</u> für einen C₃-C₆-Spirocyclus, bei dem zwei Substituenten gemeinsam für einen gegebenenfalls durch C₁-C₃-Alkyl, C₁-C₃-Alkoxy, Fluor, Chlor oder Brom substituierten gesättigten oder ungesättigten 5- bis 8-gliedrigen Cyclus stehen, der durch Sauerstoff oder Schwefel unterbrochen sein kann.
- A steht ganz besonders bevorzugt für Wasserstoff, gegebenenfalls durch Fluor und/oder Chlor substituiertes C₁-C₈-Alkyl, C₃-C₄-Alkenyl, C₁-C₆-Alkoxy-C₁-C₄-alkyl, C₁-C₆-Alkylthio-C₁-C₄-alkyl, gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Methyl, Ethyl, Methoxy oder Ethoxy substituiertes Cycloalkyl mit 3 bis 6 Ringatomen, das durch 1 bis 2 Sauerstoff- und/oder Schwefelatomen unterbrochen sein kann oder für jeweils gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Propyl, iso-Propyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl und/oder Nitro substituiertes Phenyl, Furanyl, Pyridyl, Imidazolyl, Pyrazolyl, Triazolyl, Indolyl, Thiazolyl, Thienyl oder Benzyl.
- B steht ganz besonders bevorzugt für Wasserstoff, C₁-C₈-Alkyl oder C₁-C₄-Alkoxyalkyl oder
- A, B und das Kohlenstoffatom an das sie gebunden sind, stehen ganz besonders bevorzugt f\u00fcr einen ges\u00e4ttigten oder unges\u00e4ttigten, gegebenenfalls durch Sauerstoff oder Schwefel unterbrochenen C₃-C₈-Spirocyclus, der gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, iso-Butyl, sec.-Butyl, tert-Butyl, Cyclohexyl, Trifluormethyl, Methoxy, Ethoxy, Propoxy, iso-Propoxy, Butoxy, iso-Butoxy, sek.-Butoxy, tert.-Butoxy, Methylthio, Ethylthio, Fluor, Chlor oder Phenyl substituiert ist oder
- A, B und das Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind, stehen ganz besonders bevorzugt für einen C₃-C₆-Spirocyclus, der durch eine gegebenenfalls durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom unterbrochene Alkylendiyl- oder durch eine Alkylendioxyl-Gruppe substituiert ist, die mit dem Kohlenstoffatom, an das sie gebunden ist, einen weiteren fünf- bis siebengliedrigen Spirocyclus bildet oder
- A,B und das Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind, stehen ganz besonders bevorzugt f\u00fcr einen C₃-C₆-Spirocyclus, bei dem zwei Substituenten gemeinsam f\u00fcr einen ges\u00e4ttigten oder unges\u00e4ttigten f\u00fcnf- oder sechsgliedrigen Cyclus stehen, der durch Sauerstoff oder Schwefel unterbrochen sein kann.
- X steht bevorzugt für Halogen oder C₁-C₆-Alkyl.
- X steht besonders bevorzugt für Fluor, Chlor, Brom oder C₁-C₄-Alkyl.
- 55 X steht ganz besonders bevorzugt für Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Propyl oder iso-Propyl.
 - Y steht bevorzugt für Halogen oder C1-C6-Alkyl.

- Y steht besonders bevorzugt für Fluor, Chlor, Brom oder C₁-C₄-Alkyl.
- Y <u>steht ganz besonders bevorzugt</u> für Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Propyl oder iso-Propyl.
- 5 Dabei gilt, daß X und Y nicht gleichzeitig für Alkyl und nicht gleichzeitig für Halogen stehen.
 - G steht bevorzugt für Wasserstoff (a) oder für eine der Gruppen

in welchen

20

25

30

35

40

50

55

R3, R4 und R5

 R^1

E für ein Metallionäquivalent oder ein Ammoniumion steht und

L und M jeweils für Sauerstoff oder Schwefel stehen.

steht bevorzugt jeweils für gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C₁-C₂₀-Alkyl, C₂-C₂₀-Alkenyl, C₁-C₈-Alkoxy-C₁-C₈-alkyl, C₁-C₈-Alkyl, C₁-C₈-Alkyl, C₁-C₈-Alkyl, C₁-C₈-Alkyl oder gegebenenfalls durch Halogen oder C₁-C₆-Alkyl substituiertes Cycloalkyl mit 3 bis 8 Ringatomen, das durch mindestens ein Sauerstoff- und/oder Schwefelatom unterbrochen sein kann,

für gegebenenfalls durch Halogen, Nitro, C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_1 - C_6 -Halogenalkyl, C_1 - C_6 -Halogenalkoxy, C_1 - C_6 -Alkylthio oder C_1 - C_6 -Alkylsulfonyl substituiertes Phenyl,

für gegebenenfalls durch Halogen, C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_1 - C_6 -Halogenalkyl, C_1 - C_6 -Halogenalk-oxy substituiertes Phenyl- C_1 - C_6 -alkyl,

für gegebenenfalls durch Halogen und/oder C₁-C₆-Alkyl substituiertes 5- oder 6-gliedriges Hetaryl,

für gegebenenfalls durch Halogen und/oder C₁-C₆-Alkyl substituiertes Phenoxy-C₁-C₆-alkyl oder

für gegebenenfalls durch Halogen, Amino und/oder C_1 - C_6 -Alkyl substituiertes 5- oder 6-gliedriges Hetaryloxy- C_1 - C_6 -alkyl.

steht bevorzugt für jeweils gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C₁-C₂₀-Alkyl, C₃-C₂₀-Alkenyl, C₁-C₈-Alkoxy-C₁-C₈-alkyl, C₁-C₈-Polyalkoxy-C₁-C₈-alkyl,

 $\label{eq:continuous} \mbox{fur gegebenenfalls durch Halogen, C_1-C_4-Alkyl und/oder C_1-C_4-Alkoxy substituiertes C_3-C_8-Cycloalkyl, oder} \ .$

für jeweils gegebenenfalls durch Halogen, Nitro, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy und/oder C₁-C₆-Halogenalkyl substituiertes Phenyl oder Benzyl.

stehen unabhängig voneinander bevorzugt für jeweils gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C₁-C₈-Alkyl, C₁-C₈-Alkoxy, C₁-C₈-Alkylamino, Di-(C₁-C₈)-alkylamino, C₁-C₈-Alkylthio, C₂-C₈-Alkenylthio, C₃-C₇-Cycloalkylthio, für jeweils gegebenenfalls durch Halogen, Nitro, Cyano, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Halogenalkyl substituiertes Phenyl, Phenoxy oder Phenylthio.

- R⁶ und R⁷ stehen unabhängig voneinander bevorzugt für Wasserstoff, für jeweils gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C₁-C₈-Alkyl, C₃-C₈-Cycloalkyl, C₁-C₈-Alkoxy, C₃-C₈-Alkenyl, C₁-C₈-Alkoxy-C₁-C₈-alkyl, für gegebenenfalls durch Halogen, C₁-C₈-Halogenalkyl, C₁-C₈-Alkyl und/oder C₁-C₈-Alkoxy substituiertes Phenyl, gegebenenfalls durch Halogen, C₁-C₈-Alkyl, C₁-C₈-Halogenalkyl und/oder C₁-C₈-Alkoxy substituiertes Benzyl oder zusammen für einen gegebenenfalls durch Sauerstoff oder Schwefel unterbrochen C₃-C₆-Alkylenring.
- G steht besonders bevorzugt für Wasserstoff (a) oder für eine der Gruppen

in welchen

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

- E für ein Metallionäquivalent oder ein Ammoniumion steht,
- L und M jeweils für Sauerstoff oder Schwefel stehen.
- R¹ steht besonders bevorzugt für jeweils gegebenenfalls durch Fluor und/oder Chlor substituiertes C₁-C₁₆-Alkyl, C₂-C₁₆-Alkenyl, C₁-C₆-Alkoxy-C₁-C₆-alkyl, C₁-C₁₆-Alkylthio-C₁-C₆-alkyl, C₁-C₆-Polyalkoxy-C₁-C₆-alkyl oder gegebenenfalls durch Halogen oder C₁-C₅-Alkyl substituiertes Cycloalkyl mit 3 bis 7 Ringatomen, das durch 1-2 Sauerstoff- und/oder Schwefelatome unterbrochen sein kann,
 - für gegebenenfalls durch Halogen, Nitro, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy; C₁-C₃-Halogenalkyl, C₁-C₃-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkylthio oder C₁-C₄-Alkylsulfonyl substituiertes Phenyl,
 - für gegebenenfalls durch Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₃-Halogenalkyl, C₁-C₃-Halogenalkoxy substituiertes Phenyl-C₁-C₄-alkyl,
 - für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom und/oder C_1 - C_4 -Alkyl substituiertes Pyrazolyl, Thiazolyl, Pyridyl, Pyrimidyl, Furanyl oder Thienyl,
 - für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom und/oder C_1 - C_4 -Alkyl substituiertes Phenoxy- C_1 - C_5 -alkyl oder
 - für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Amino und/oder C_1 - C_4 -Alkyl substituiertes Pyridyloxy- C_1 - C_5 -alkyl, Pyrimidyloxy- C_1 - C_5 -alkyl oder Thiazolyloxy- C_1 - C_5 -alkyl.
 - steht besonders bevorzugt für jeweils gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C₁-C₁₆-Alkyl, C₃-C₁₆-Alkonyl, C₁-C₆-Alkonyl, C₁-C
 - für gegebenenfalls durch Halogen, C_1 - C_3 -Alkyl und/oder C_1 - C_3 -Alkoxy substituiertes C_3 - C_7 -Cycloalkyl oder
 - für jeweils gegebenenfalls durch Halogen, Nitro, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₃-Alkoxy und/oder C₁-C₃-Halogenalkyl substituiertes Phenyl oder Benzyl.
 - R³, R⁴ und R⁵ stehen unabhängig voneinander besonders bevorzugt fūr jeweils gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Alkylamino, Di-(C₁-C₆)-alkylamino, C₁-C₆-Alkylthio, C₃-C₄-Alkenylthio, C₃-C₆-Cycloalkylthio, fūr jeweils gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Nitro, Cyano,

 C_1 - C_3 -Alkoxy, C_1 - C_3 -Halogenalkoxy, C_1 - C_3 -Alkylthio, C_1 - C_3 -Halogenalkylthio, C_1 - C_3 -Alkyl, C_1 - C_3 -Halogenalkyl substituiertes Phenyl, Phenoxy oder Phenylthio.

- He und R7 stehen unabhängig voneinander besonders bevorzugt für Wasserstoff, für jeweils gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C₁-C₆-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₃-C₆-Alkenyl, C₁-C₆-Alkoxy-C₁-C₆-alkyl, für gegebenenfalls durch Halogen, C₁-C₅-Halogenalkyl, C₁-C₅-Alkyl und/oder C₁-C₅-Alkoxy substituiertes Phenyl, für gegebenenfalls durch Halogen, C₁-C₅-Alkyl, C₁-C₅-Halogenalkyl und/oder C₁-C₅-Alkoxy substituiertes Benzyl oder zusammen für einen gegebenenfalls durch Sauerstoff oder Schwefel unterbrochenen C₃-C₆-Alkylenring.
 - G steht ganz besonders bevorzugt für Wasserstoff (a) oder für eine der Gruppen

in welcher

10

25

30

35

40

45

50

- E für ein Metallionäquivalent oder ein Ammoniumion steht und
- L und M jeweils für Sauerstoff oder Schwefel stehen.
- R1 steht ganz besonders bevorzugt für jeweils gegebenenfalls durch Fluor und/oder Chlor substituiertes C₁-C₁₄-Alkyl, C₂-C₁₄-Alkenyl, C₁-C₄-Alkoxy-C₁-C₆-alkyl, C₁-C₄-Alkylthio-C₁-C₆-alkyl, C₁-C₄-Polyalkoxy-C₁-C₄-alkyl oder gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Butyl, i-Butyl oder tert.-Butyl substituiertes Cycloalkyl mit 3 bis 6 Ringatomen, das durch 1 bis 2 Sauerstoff- und/oder Schwefelatome unterbrochen sein kann,
 - für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Nitro, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Methylthio, Ethylthio, Methylsulfonyl oder Ethylsulfonyl substituiertes Phenyl,
 - $\label{eq:continuous} \begin{tabular}{ll} für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluor-methyl oder Trifluor-methoxy substituiertes Phenyl-C_1-C_3-alkyl, I-C_3-alkyl, I-C_3-alkyl,$
 - für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl oder Ethyl substituiertes Furanyl, Thienyl, Pyridyl, Pyrimidyl, Thiazolyl oder Pyrazolyl,
 - für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Methyl und/oder Ethyl substituiertes Phenoxy-C₁-C₄-alkyl, oder
 - für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Amino, Methyl oder Ethyl substituiertes Pyridyloxy- C_1 - C_4 -alkyl, Pyrimidyloxy- C_1 - C_4 -alkyl oder Thiazolyloxy- C_1 - C_4 -alkyl.
- steht ganz besonders bevorzugt für jeweils gegebenenfalls durch Fluor und/oder Chlor substituiertes C₁-C₁₄-Alkyl, C₃-C₁₄-Alkenyl, C₁-C₄-Alkoxy-C₁-C₆-alkyl, C₁-C₄-Polyalkoxy-C₁-C₆-alkyl,
 - für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Methyl, Ethyl, Propyl, iso-Propyl oder Methoxy substituiertes C_3 - C_6 -Cycloalkyl,
 - oder für jeweils gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Nitro, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Methoxy,

Ethoxy, Trifluormethyl substituiertes Phenyl oder Benzyl.

R³, R⁴ und R⁵ stehen unabhängig voneinander ganz besonders bevorzugt fūr jeweils gegebenenfalls durch Fluor und/oder Chlor substituiertes C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkylamino, Di-(C₁-C₄)-alkylamino, C₁-C₄-Alkylthio, fūr gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Nitro, Cyano, C₁-C₂-Alkoxy, C₁-C₂-Fluoralkoxy, C₁-C₂-Alkylthio, C₁-C₂-Fluoralkylthio, C₁-C₃-Alkyl substituiertes Phenyl, Phenoxy oder Phenylthio.

stehen unabhängig voneinander ganz besonders bevorzugt für Wasserstoff, für jeweils gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom substituiertes C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₃-C₄-Alkenyl, C₁-C₄-Alkoxy-C₁-C₄-alkyl, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkyl und/oder C₁-C₄-Alkoxy substituiertes Phenyl, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl und/oder C₁-C₄-Alkoxy substituiertes Benzyl, oder zusammen für einen gegebenenfalls durch Sauerstoff oder Schwefel unterbrochenen C₄-C₆-Alkylenring.

In den angegebenen Definitionen können gesättigte oder ungesättigte Alkylreste, auch in Verbindung mit Heteroatomen, wie z.B. Alkoxy oder Alkylthio, soweit möglich jeweils geradkettig oder verzweigt sein.

Die oben aufgeführten allgemeinen oder in Vorzugsbereichen aufgeführten Restedefinitionen bzw. Erläuterungen können untereinander, also auch zwischen den jeweiligen Bereichen und Vorzugsbereichen beliebig kombiniert werden. Sie gelten für die Endprodukte sowie für die Vor- und Zwischenprodukte entsprechend.

Erfindungsgemäß bevorzugt werden die Verbindungen der allgemeinen Formel (I), in welchen eine Kombination der vorstehend als bevorzugt (vorzugsweise) aufgeführten Bedeutungen vorliegt.

Erfindungsgemäß besonders bevorzugt werden die Verbindungen der allgemeinen Formel (I), in welchen eine Kombination der vorstehend als besonders bevorzugt aufgeführten Bedeutungen vorliegt.

Erfindungsgemäß ganz besonders bevorzugt werden die Verbindungen der allgemeinen Formet (I), in welchen eine Kombination dieser vorstehend als ganz besonders bevorzugt aufgeführten Bedeutungen vorliegt.

Im einzelnen seien außer bei den bei Herstellungsbeispielen genannten Verbindungen die folgenden Verbindungen der Formel (la) genannt:

19

30

25

5

10

15

20

R⁶ und R⁷

35

40

45

50

Tabelle 1:

в	N −N >=0	
НО		(Ia)
	Y	

X	Y	A	В
Cl	CH ₃	CH ₃	Н
Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	Н
Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	Н
Cl	CH ₃	i-C ₃ H ₇	Н
Cl	CH ₃	C ₄ H ₉	Н
Cl	CH ₃	i-C ₄ H ₉	Н
Cl	CH ₃	s-C ₄ H ₉	Н
CI	CH ₃	t-C ₄ H ₉	Н

Fortsetzung Tabelle 1:

5	

X	Y	A	В
Cl	CH ₃	CH ₃	CH ₃
Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	CH ₃
Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	CH ₃
Cl	CH ₃	i-C ₃ H ₇	CH ₃
Cl	CH ₃	C ₄ H ₉	CH ₃
Cl	CH ₃	i-C ₄ H ₉	CH ₃
Cl	СН3	s-C ₄ H ₉	CH ₃
Cl	CH ₃	t-C ₄ H ₉	CH ₃
Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅
Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	Δ_	CH ₃
Cl	CH ₃	<u></u>	СН3
Cl	CH ₃	<u></u>	СН3

Fortsetzung Tabelle 1:

5	

X	Y	A	В
CH ₃	Cl	CH ₃	Н
CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	Н
CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	Н
CH ₃	Cl	i-C ₃ H ₇	Н
CH ₃	Cl	C ₄ H ₉	Н
CH ₃	Cl	i-C ₄ H ₉	Н
CH ₃	Cl	s-C ₄ H ₉	Н
CH ₃	Cl	t-C ₄ H ₉	Н
CH ₃	Cl	CH ₃	CH ₃
CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	CH ₃
СН3	Cl	C ₃ H ₇	CH ₃
CH ₃	Cl	i-C ₃ H ₇	CH ₃
CH ₃	Cl	C ₄ H ₉	CH ₃
CH ₃	Cl	i-C ₄ H ₉	CH ₃
CH ₃	Cl	s-C ₄ H ₉	CH ₃
CH ₃	CI	t-C ₄ H ₉	CH ₃
CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅
CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	C ₃ H ₇

Fortsetzung Tabelle 1:

5	

, 50

х	Y	A	В
CH ₃	Ci	Δ	CH ₃
CH ₃	Cl		CH₃
CH ₃	Cl	<u></u>	CH ₃
CI	CH ₃	-(CF	I ₂) ₂ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₄ -	
Cl -	CH ₃	-(CH ₂) ₅ -	
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₆ -	
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₇ -	
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -O-(CH ₂) ₂ -	
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -S-(CH ₂) ₂ -	
Cl	CH ₃	-CH ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₃ -	
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	
CI	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH(C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -

Fortsetzung Tabelle 1:

10			
15			
20			
25			
30			

Х	Y	A	В
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHi-C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHOCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHOC	₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -
Cl	CH₃	-(CH ₂) ₂ -CHOC	₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHi-O	C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -C(CH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -
Cl	CH ₃	-CH ₂ -(CHCH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	
Cl	СН₃	-CH₂-CH-	-(CH ₂) ₂ CH
Cl	CH ₃	-CH ₂ -CHCH ₂	
Cl	CH ₃	-ch ₂ -ch-	-CH-(CH ₂) ₂ -

Fortsetzung Tabelle 1:

5	

Х	Y	A	В
CH ₃	CI	-(CH ₂) ₂ -	
CH ₃	Cl	-(CF	I ₂) ₄ -
CH ₃	Cl	-(CF	I ₂) ₅ -
CH ₃	Cl	-(CF	I ₂) ₆ -
CH ₃	Cl	-(CF	I ₂) ₇ -
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -C)-(CH ₂) ₂ -
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -S	S-(CH ₂) ₂ -
CH ₃	Cl	-CH ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₃ -	
CH ₃	Ci	-(CH ₂) ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	
CH ₃	Cl .	-(CH ₂) ₂ -CHi-C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	
CH ₃	.Cl	-(CH ₂) ₂ -CHOCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHOC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	
CH ₃	CI	-(CH ₂) ₂ -CHi-OC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	

Fortsetzung Tabelle 1:

5	
-	

10

15

20

25

30

X Y Α В CH₃ -(CH₂)₂-C(CH₃)₂-(CH₂)₂-Cl CH₃ -CH₂-(CHCH₃)₂-(CH₂)₂-Cl CH₃ Cl CH₃ Cl CH₃ Cl

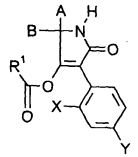
Im einzelnen seien außer den bei den Herstellungsbeispielen genannten Verbindungen die folgenden Verbindun-35 gen der Formel (Ib) genannt:

Tabelle 2:

40

45

50



(Ib)

Fortsetzung: Tabelle 2					
5	х	Y	Α	В	\mathbb{R}^1
	Cl	CH ₃	CH ₃	Н	CH ₃
10	Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	Н .	CH ₃
	Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	Н	CH ₃
	Cl	CH ₃	i-C ₃ H ₇	H	CH₃
15	Cl	CH ₃	C ₄ H ₉	Н	CH ₃
	Cl	CH ₃	i-C ₄ H ₉	Н	CH ₃
20	Cl	CH ₃	s-C ₄ H ₉	H	CH ₃
	Cl	CH ₃	t-C ₄ H ₉	Н	CH ₃
25	Cl	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH₃
	Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	CH ₃	CH ₃
	Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	CH ₃	CH₃
30	Cl	CH ₃	i-C ₃ H ₇	CH ₃	CH₃
	Cl	CH ₃	C ₄ H ₉	CH ₃	CH ₃
35	Cl	CH ₃	i-C ₄ H ₉	CH ₃	CH ₃
	Cl	CH ₃	s-C ₄ H ₉	CH ₃	CH ₃
40	Cl	CH ₃	t-C ₄ H ₉	CH ₃	CH ₃
	CI	CH ₃	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	CH ₃
45	Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	C ₃ H ₇	CH ₃
	Cl	CH ₃	Δ_	CH ₃	CH ₃
50	Cl	CH ₃		CH ₃	CH ₃
	Cl	CH ₃		CH ₃	CH ₃

Fortsetzung: Tabelle 2					
5	х	Y	A	В	R ¹
	CH ₃	Ci	CH ₃	Н	CH ₃
	CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	Н	CH ₃
10	CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	Н	CH ₃
	CH ₃	Cl	i-C ₃ H ₇	Н	CH ₃
15	CH ₃	Cl	C ₄ H ₉	Н	CH ₃
	CH ₃	Cl	i-C ₄ H ₉	Н	CH₃
20	CH ₃	Cl	s-C ₄ H ₉	Н	CH ₃
	CH ₃	Cl	t-C ₄ H ₉	Н	CH ₃
25	CH ₃	Cl	CH₃	CH ₃	CH ₃
	CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	CH ₃	CH ₃
30 ·	CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	CH ₃	CH ₃
	CH ₃	Cl	i-C ₃ H ₇	CH ₃	CH ₃
	CH ₃	Cl	C₄H ₉	CH ₃	CH ₃
35	CH ₃	Cl	i-C ₄ H ₉	CH ₃	CH ₃
	CH ₃	Cl	s-C ₄ H ₉	CH ₃	CH ₃
40	CH ₃	Cl	t-C ₄ H ₉	CH ₃	CH ₃
	CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	CH ₃
45	CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	C ₃ H ₇	CH ₃
	CH ₃	Cl		CH ₃	CH ₃
50	CH ₃	Cl		CH ₃	CH ₃
	CH ₃	Cl		CH ₃	CH ₃

EP 0 668 267 B1

Fortsetzung: Tabelle 2

5	
10	
15	
20	
25	
30	
35	
40	
45	

х	Y	A	В	R ¹
CI	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -		CH ₃
CI	CH ₃	-(CH ₂) ₄ -		CH ₃
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₅ -		CH ₃
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₆ -		CH ₃
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₇ -		CH ₃
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -0-(C	H ₂) ₂ -	CH ₃
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -S-(Cl	H ₂) ₂ -	CH ₃
Cl	CH ₃	-CH ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₃ -	CH ₃
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHCH ₃ -	-(CH ₂) ₂ -	CH ₃
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHC ₂ H ₅	-(CH ₂) ₂ -	CH ₃
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHC ₃ H ₇	-(CH ₂) ₂ -	CH ₃
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHi-C ₃ H	7-(CH ₂) ₂ -	CH ₃
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHOCH ₃ -(CH ₂) ₂ -		CH ₃
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHOC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -		CH ₃
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHOC₃H	₇ -(CH ₂) ₂ -	CH ₃
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHi-OC ₃ F	H ₇ -(CH ₂) ₂ -	CH ₃
CI	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -C(CH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -		CH ₃
Cl	CH ₃	-CH ₂ -(CHCH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -		CH ₃
Cl	CH ₃	—СН ₂ —СН—(СН ₂) ₂ —СН—		CH ₃
		CH ₂		
CI	CH ₃	—СН₂—СН——СН	I-CH ₂ -	CH ₃
		(CH ₂)4		
Cl	CH ₃	-CH ₂ CHCH	I-(CH ₂) ₂ -	CH ₃
		(CH ₂)3		

Fortsetzung: Tabelle 2

5	
10	
15	
20	
25	
30	
35	
40	
45	

X	Y	A B	\mathbb{R}^1
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -	CH ₃
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₄ -	CH ₃
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₅ -	CH ₃
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₆ -	CH ₃
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₇ -	CH ₃
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -O-(CH ₂) ₂ -	СН₃
CH ₃	CI	-(CH ₂) ₂ -S-(CH ₂) ₂ -	CH₃
CH ₃	Cl	-CH ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₃ -	CH ₃
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	CH ₃
CH ₃	CI	-(CH ₂) ₂ -CHC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	CH ₃
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	CH ₃
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHi-C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	CH ₃
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHOCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	CH ₃
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHOC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	СН₃
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	CH ₃
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHi-OC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	CH ₃
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -C(CH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	CH ₃
CH ₃	Cl	-CH ₂ -(CHCH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	CH ₃
CH ₃	Cl	-CH ₂ -CH-(CH ₂) ₂ -CH-	CH ₃
CH ₃	Ci	-CH ₂ -CH	CH ₃
СН3	Cl	-CH ₂ -CHCH(CH ₂) ₂	CH ₃

55

<u> 1</u>	Fortsetzung: T	abelle 2			
5	х	Y	A	В	R ¹
·	Cl	CH ₃	CH ₃	Н	i-C ₃ H ₇
i	Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	Н	i-C ₃ H ₇
	Cl .	CH ₃	C ₃ H ₇	Н	i-C ₃ H ₇
	Cl	CH₃	i-C ₃ H ₇	Н	i-C ₃ H ₇
15	Cl	CH ₃	C ₄ H ₉	Н	i-C₃H ₇
	Cl	СН₃	i-C ₄ H ₉	H	i-C ₃ H ₇
20	Cl	CH₃	s-C ₄ H ₉	Н	i-C ₃ H ₇
	Cl	CH ₃	t-C ₄ H ₉	Н	i-C₃H ₇
25	Cl	CH ₃	CH ₃	CH ₃	i-C ₃ H ₇
	Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	CH ₃	i-C ₃ H ₇
	Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	CH ₃	i-C ₃ H ₇
30	Cl	CH ₃	i-C ₃ H ₇	CH ₃	i-C ₃ H ₇
	Cl	CH ₃	C ₄ H ₉	CH ₃	i-C ₃ H ₇
35	Cl	CH ₃	i-C ₄ H ₉	CH ₃	i-C ₃ H ₇
	Cl	CH ₃	s-C ₄ H ₉	CH ₃	i-C ₃ H ₇
40	Cl	CH ₃	t-C ₄ H ₉	CH ₃	i-C ₃ H ₇
	Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇
45	Cl	СН3	C ₃ H ₇	C ₃ H ₇	i-C ₃ H ₇
	Cl	CH ₃		CH ₃	i-C ₃ H ₇
50	Cl	CH ₃	Q	CH ₃	i-C ₃ H ₇

CI

55

 CH_3

31

i-C₃H₇

CH₃

]	Fortsetzung: T	abelle 2			
5	X	Y	A	В	R ¹
	CH ₃	Cl	CH ₃	Н	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	Н	i-C ₃ H ₇
10	CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	Н	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	Cl	i-C ₃ H ₇	Н	i-C ₃ H ₇
15	CH ₃	Cl	C ₄ H ₉	Н	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	Cl	i-C ₄ H ₉	Н	i-C ₃ H ₇
20	CH ₃	Cl	s-C ₄ H ₉	Н	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	Cl	t-C ₄ H ₉	Н	i-C ₃ H ₇
25	CH ₃	Cl	CH ₃	CH₃	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	CH ₃	i-C ₃ H ₇
30	CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	CH₃	i-C ₃ H ₇
30	CH ₃	Cl	i-C ₃ H ₇	CH ₃	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	Cl	C ₄ H ₉	CH ₃	i-C ₃ H ₇
35	CH ₃	Cl	i-C ₄ H ₉	CH ₃	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	Cl	s-C ₄ H ₉	CH ₃	i-C ₃ H ₇
40 .	CH ₃	Cl	t-C ₄ H ₉	CH ₃	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇
45	CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	C ₃ H ₇	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	Cl		CH ₃	i-C ₃ H ₇
50	CH ₃	Cl		CH ₃	i-C ₃ H ₇

Cl

 CH_3

55

32

i-C₃H₇

 CH_3

EP 0 668 267 B1

Fortsetzung: Tabelle 2

х	Y	A B	R ¹
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₄ -	i-C ₃ H ₇
CI	CH ₃	-(CH ₂) ₅ -	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₆ -	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₇ -	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -O-(CH ₂) ₂ -	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -S-(CH ₂) ₂ -	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	-CH ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₃ -	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	i-C ₃ H ₇
CI	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHi-C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHOCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHOC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHi-OC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -C(CH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	i-C ₃ H ₇
CI	CH ₃	-CH ₂ -(CHCH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	i-C ₃ H ₇
CI	CH ₃	СН ₂ СН(СН ₂) ₂ СН	i-C ₃ H ₇
		CH ₂	
Ci	CH ₃	-CH ₂ -CHCH-CH ₂	i-C ₃ H ₇
		(CH ₂) ₄	
CI	CH ₃	-CH ₂ -CHCH-(CH ₂) ₂ -	i-C ₃ H ₇
		(CH ₂) ₃	

- 25

· 30

Fortsetzung: Tabelle 2

5	
10	
15	
20	
25	
30	
35	
40	
45	

	rabbile		
х	Y	A B	\mathbb{R}^{1}
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₄ -	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₅ -	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₆ -	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₇ -	i-C ₃ H ₇
CH ₃	CI	-(CH ₂) ₂ -O-(CH ₂) ₂ -	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -S-(CH ₂) ₂ -	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-CH ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₃ -	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHi-C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHOCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHOC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHi-OC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -C(CH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-CH ₂ -(CHCH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	i-C ₃ H ₇
CH ₃	CI	-CH ₂ -CH-(CH ₂) ₂ -CH-	i-C ₃ H ₇
		CH ₂	
CH ₃	Cl	CH₂CHCH₂	i-C ₃ H ₇
		(CH ₂)4	
CH ₃	Cl	-CH ₂ -CHCH-(CH ₂) ₂ -	i-C ₃ H ₇
		(CH ₂)3	·

	Fortsetzur	ig: Tabelle 2			
5	Х	Y	Α	В	\mathbb{R}^1
	CI	CH ₃	CH ₃	Н	t-C ₄ H ₉
	Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	Н	t-C ₄ H ₉
)	Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	Н	t-C ₄ H ₉
	Cl	CH ₃	i-C ₃ H ₇	Н	t-C ₄ H ₉
	Cl	CH ₃	C ₄ H ₉	Н	t-C ₄ H ₉
	Cl	CH ₃	i-C ₄ H ₉	Н	t-C ₄ H ₉
	Cl	CH ₃	s-C ₄ H ₉	Н	t-C ₄ H ₉
	Cl	CH ₃	t-C ₄ H ₉	Н	t-C ₄ H ₉
	Cl	CH ₃	CH ₃	CH ₃	t-C ₄ H ₉
	Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	CH ₃	t-C ₄ H ₉
	Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	CH ₃	t-C ₄ H ₉
	Cl	CH ₃	i-C ₃ H ₇	CH ₃	t-C ₄ H ₉
	Cl	CH ₃	C₄H ₉	CH ₃	t-C ₄ H ₉
	Cl	CH ₃	i-C₄H ₉	CH ₃	t-C ₄ H ₉
	Cl	CH ₃	s-C ₄ H ₉	CH ₃	t-C ₄ H ₉
	Cl	CH ₃	t-C ₄ H ₉	CH ₃	t-C ₄ H ₉
	Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	t-C ₄ H ₉
	Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	C ₃ H ₇	t-C ₄ H ₉
	Cl	CH ₃	Δ_	CH ₃	t-C ₄ H ₉
	Cl	CH ₃		CH ₃	t-C ₄ H ₉

CH₃

Cl

55

35

CH₃

t-C₄H₉

Fortsetzung: Tabelle 2

	ortscizung. 1	acciic 2			
5	х	Y	A	В	R ¹
	CH ₃	Cl	CH ₃	Н	t-C ₄ H ₉
	CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	Н	t-C ₄ H ₉
10	CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	Н	t-C ₄ H ₉
	CH ₃	Cl	i-C ₃ H ₇	Н	t-C ₄ H ₉
15	CH ₃	Cl	C ₄ H ₉	Н	t-C ₄ H ₉
	CH ₃	Cl	i-C ₄ H ₉	Н	t-C ₄ H ₉
20	CH ₃	Cl	s-C ₄ H ₉	Н	t-C ₄ H ₉
	CH ₃	Cl	t-C ₄ H ₉	Н	t-C ₄ H ₉
25	CH ₃	Cl	CH₃	CH ₃	t-C ₄ H ₉
	CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	CH ₃	t-C ₄ H ₉
30	CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	CH ₃	t-C ₄ H ₉
	CH ₃	Cl	i-C ₃ H ₇	СН₃	t-C ₄ H ₉
	CH ₃	Cl	C ₄ H ₉	CH ₃	t-C ₄ H ₉
35	CH ₃	Cl	i-C ₄ H ₉	CH₃	t-C ₄ H ₉
	CH ₃	Cl	s-C ₄ H ₉	CH₃	t-C ₄ H ₉
40	CH ₃	Cl	t-C ₄ H ₉	CH₃	t-C ₄ H ₉
	CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	t-C ₄ H ₉
45	CH ₃	CI	C ₃ H ₇	C ₃ H ₇	t-C ₄ H ₉
	CH ₃	CI .	Δ_	CH ₃	t-C ₄ H ₉
50	CH ₃	Ci		CH ₃	t-C ₄ H ₉
	CH ₃	Cl	\frown	CH ₃	t-C ₄ H ₉

36

50

Fortsetzung: Tabelle 2

5		
10		
15		
20		
25		
30		
35		
40		
45		

X	Y	A	В	R ¹
Cl	CH ₃	-(CF	H ₂) ₂ -	t-C ₄ H ₉
Cl	CH ₃	-(CH	·I ₂) ₄ -	t-C ₄ H ₉
Cl	CH ₃	-(CH	· I ₂) ₅ -	t-C ₄ H ₉
Cl	CH ₃	-(CH	H ₂) ₆ -	t-C₄H ₉
Cl	CH ₃	-(CI	· I ₂) ₇	t-C ₄ H ₉
CI	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -(O-(CH ₂) ₂ -	t-C ₄ H ₉
CI	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -5	S-(CH ₂) ₂ -	t-C ₄ H ₉
Cl	CH ₃	-CH ₂ -CHC	H ₃ -(CH ₂) ₃ -	t-C₄H ₉
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH	CH ₃ -(CH ₂) ₂ -	t-C ₄ H ₉
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH(C ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	t-C ₄ H ₉
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH(C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	t-C ₄ H ₉
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHi-	C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	t-C ₄ H ₉
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHC	OCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	t-C ₄ H ₉
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHO	C ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	t-C ₄ H ₉
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHO	C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	t-C ₄ H ₉
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHi-(OC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	t-C ₄ H ₉
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -C(C	CH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	t-C ₄ H ₉
Cl	CH ₃	-CH ₂ -(CHC	H ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	t-C ₄ H ₉
Cl	CH ₃	-CH ₂ CH(C	CH ₂) ₂ —CH—	t-C ₄ H ₉
			CH ₂	
CI	CH ₃	-CH ₂ -CH	-ÇH-CH ₂	t-C ₄ H ₉
		(CH ₂)	4	
Cl	CH ₃	-CH ₂ -CH	-CH-(CH ₂) ₂ -	t-C ₄ H ₉
		(CH ₂)		

Fortsetzung: Tabelle 2

_					
5	X	Y	A	В	R ¹
	CH ₃	Cl	-(C	H ₂) ₂ -	t-C ₄ H ₉
	CH ₃	Cl	-(C	H ₂) ₄ -	t-C ₄ H ₉
10	CH ₃	Cl	-(C	H ₂) ₅ -	t-C ₄ H ₉
	CH ₃	Cl	-(C	H ₂) ₆ -	t-C₄H ₉
	CH ₃	Cl	-(C	H ₂) ₇ -	t-C ₄ H ₉
15	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -	O-(CH ₂) ₂ -	t-C ₄ H ₉
	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -	-S-(CH ₂) ₂ -	t-C ₄ H ₉
	CH ₃	Cl	-CH ₂ -CHC	CH ₃ -(CH ₂) ₃ -	t-C ₄ H ₉
20	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CH	ICH ₃ -(CH ₂) ₂ -	t-C ₄ H ₉
	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CH	(C ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	t-C ₄ H ₉
	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CH	C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	t-C ₄ H ₉
25	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHi	-C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	t-C ₄ H ₉
	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CH	OCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	t-C ₄ H ₉
	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CH(OC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	t-C ₄ H ₉
30 .	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CH(OC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	t-C₄H ₉
	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHi-	OC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	t-C ₄ H ₉
25	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -C(0	CH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	t-C ₄ H ₉
35	CH ₃	Cl	-CH ₂ -(CHC	CH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	t-C ₄ H ₉
	CH ₃	Cl	-CH₂CH	-(CH ₂) ₂ CH	t-C ₄ H ₉
40				-CH ₂	
	CH ₃	Cl	−CH ₂ −CH−	—CH−CH₂—	t-C ₄ H ₉
1 5			L _{(C} +	12)4	
	CH ₃	CI	 		t-C ₄ H ₉
	L	L	(011	2/3	<u> </u>

Im einzelnen seien außer den bei den Herstellungsbeispielen genannten Verbindungen die folgenden Verbindungen der Formel (Ic) genannt:

55

Tabelle 3:

х	Y	A	В	L	М	R ²
Cl	CH ₃	CH ₃	Н	0	0	C ₂ H ₄
Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	Н	0	0	C ₂ H ₅
Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	Н	0	0	C ₂ H ₅
CI	CH ₃	i-C ₃ H ₇	Н	0	0	C ₂ H ₅
Cl	СН	C ₄ H ₉	Н	0	0	C ₂ H ₅
Cl	CH ₃	i-C ₄ H ₉	Н	0	0	C ₂ H ₅
Cl	CH ₃	s-C ₄ H ₉	Н	0	0	C ₂ H ₅
Cl	CH ₃	t-C4H9	Н	0	0	C ₂ H ₅
Cl	CH ₃	CH ₃	CH ₃	0	0	C ₂ H ₅
Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	CH ₃	0	0	C ₂ H ₅
Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	CH ₃	0	0	C ₂ H ₅
Cl	CH ₃	i-C ₃ H ₇	CH ₃	0	0	C ₂ H ₅
Cl	CH ₃	C ₄ H ₉	CH ₃	0	0	C ₂ H ₅
Cl	CH ₃	i-C ₄ H ₉	CH ₃	0	0	C ₂ H ₅
Cl	CH ₃	s-C ₄ H ₉	CH ₃	0	0	C ₂ H ₅
Cl	CH ₃	t-C ₄ H ₉	CH ₃	0	0	C ₂ H ₅
Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅ .	0	0.	C ₂ H ₅
Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	C ₃ H ₇	0	0	C ₂ H ₅
Cl	CH ₃	Δ.	CH ₃	0	0	C ₂ H ₅
CI	CH ₃		CH ₃	0	0	C ₂ H ₅
Cl	CH ₃	<u></u>	CH ₃	0	0	C ₂ H ₅

Fortsetzung: Tabelle 3

	Orwerzung. 1	400110 5					
	х	Y	A	В	L	M	R ²
	CH ₃	Cl	CH ₃	Н	0	0	C ₂ H ₅
	CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	Н	0	0	C ₂ H ₅
	CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	Н	0	0	C ₂ H ₅
	CH ₃	Cl	i-C ₃ H ₇	Н	0	0	C ₂ H ₅
	CH ₃	Cl	C ₄ H ₉	H	0	0	C ₂ H ₅
	CH ₃	Cl	i-C₄H ₉	Н	0	0	C ₂ H ₅
	CH ₃	Cl	s-C ₄ H ₉	Н	0	0	C ₂ H ₅
	CH ₃	Cl	t-C₄H ₉	Н	0	0	C ₂ H ₅
	CH ₃	Cl	CH ₃	CH ₃	0	0	C ₂ H ₅
	CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	CH ₃	0	0	C ₂ H ₅
	CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	CH ₃	0	0	C ₂ H ₅
	CH ₃	Cl	i-C ₃ H ₇	CH ₃	0	0	C ₂ H ₅
	CH ₃	Cl	C₄H ₉	CH ₃	0	0	C ₂ H ₅
	CH ₃	Cl	i-C ₄ H ₉	CH ₃	Ō	0	C ₂ H ₅
	CH ₃	Cl	s-C ₄ H ₉	CH ₃	0	0	C ₂ H ₅
	CH ₃	Cl	t-C ₄ H ₉	CH ₃	0	0	C ₂ H ₅
	CH ₃	CI	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	0	0	C ₂ H ₅
,	CH ₃	CI	C ₃ H ₇	C ₃ H ₇	0	0	C ₂ H ₅
·	CH ₃	Cl	Δ	CH ₃	0	0	C ₂ H ₅
	CH ₃	Cl		CH ₃	0	О	C ₂ H ₅
	CH ₃	Cl	<u></u>	CH ₃	0	0	C ₂ H ₅

EP 0 668 267 B1

5	х	Y	A	В	L	М	R ²
	Cl	CH ₃	-((CH ₂) ₂ -	0	0	C ₂ H ₅
	Cl	CH ₃	-((CH ₂) ₄ -	0	0	C ₂ H ₅
10	Cl	CH ₃	-((CH ₂) ₅ -	0	0	C ₂ H ₅
	Cl	CH ₃	-((CH ₂) ₆ -	0	0	C ₂ H ₅
	CI_	CH ₃	-((CH ₂) ₇ -	0	0	C ₂ H ₅
15	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂	-O-(CH ₂) ₂ -	0	0	C ₂ H ₅
	CI	CH ₃	-(CH ₂)-	2-S-(CH ₂) ₂ -	0	0	C ₂ H ₅
	Cl	CH ₃	-CH ₂ -CH	CH ₃ -(CH ₂) ₃ -	0	0	C ₂ H ₅
20	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -C	HCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	0	0	C ₂ H ₅
	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -Cl	HC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	0	0	C ₂ H ₅
	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -Cl	HC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0	0	C ₂ H ₅
25	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH	ii-C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0	0	C ₂ H ₅
	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH	HOCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	0	0	C ₂ H ₅
	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH	OC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	0	0	C ₂ H ₅
30	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH	OC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0	0_	C ₂ H ₅
	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH	-OC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0	0	C ₂ H ₅
as	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -C	(CH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	0	0	C ₂ H ₅
35	CI	CH ₃	-CH ₂ -(CH	CH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	0	0	C ₂ H ₅
	Cl	CH ₃	—СН ₂ —СН∙	—(СН ₂) ₂ —СН—	0	0	C ₂ H ₅
40	 			—СН ₂			
•	Cl	CH ₃	—СН₂—СН-	——ÇH−CH₂—	0	О	C ₂ H ₅
45			_(0		<u> </u>		
	CI	CH ₃		CH-(CH ₂) ₂	0	0	C ₂ H ₅

55

 \mathbb{R}^2

 C_2H_5

 C_2H_5

 C_2H_5

 C_2H_5 C_2H_5

 C_2H_5 C_2H_5

 C_2H_5 C_2H_5

 C_2H_5

 C_2H_5

 C_2H_5 C_2H_5

 C_2H_5

 C_2H_5

 C_2H_5

 C_2H_5

 C_2H_5

 C_2H_5

 C_2H_5

 C_2H_5

M

O

0

0

0

0

0

0

0

О

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

Fortsetzung: Tabelle 3

			- 	
5	X	Y	A	В
	CH ₃	Cl	-(CH ₂)) ₂ -
	CH ₃	Cl	-(CH ₂))4-
10	CH ₃	Cl	-(CH ₂)) ₅ -
	CH ₃	Cl	-(CH ₂))6-
	CH ₃	Cl	-(CH ₂)) ₇
15	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -O-	(CH ₂) ₂ -
	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -S-((CH ₂) ₂ -
	CH ₃	Cl	-CH ₂ -CHCH	₃ -(CH ₂) ₃ -
20	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHCI	H ₃ -(CH ₂) ₂ -
	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHC ₂	H ₅ -(CH ₂) ₂ -
	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHC ₃	H ₇ -(CH ₂) ₂ -
25	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHi-C	₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -
	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHOC	CH ₃ -(CH ₂) ₂ -
	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHOC	₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -
30	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHOC	₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -
	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHi-OC	C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -
35	CH ₃	CI	-(CH ₂) ₂ -C(CH	₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -
	CH ₃	Cl	-CH ₂ -(CHCH ₂	₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -
	CH ₃	Cl	-CH₂ÇH((CH ₂) ₂ —ÇH—
40				CH ₂
	CH ₃	CI.	-CH₂ÇH	-ÇHCH₂
45			(CH ₂)	,
	CH ₃	Cl	-CH₂CH	CH-(CH ₂) ₂ -
			(CH ₂) ₃	_
	L			

55

50

	For	tsetzung:	Tabe	lle 3
--	-----	-----------	------	-------

X	Y	A	В	L	М	R ²
Cl	CH ₃	CH ₃	Н	0	0	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	Н	0	0	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	Н	0	0	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	i-C ₃ H ₇	Н	0	0	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	C ₄ H ₉	Н	0	0	i-C ₃ H ₇
CI	CH ₃	i-C₄H ₉	Н	0	0	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	s-C₄H ₉	Н	0	0	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	t-C ₄ H ₉	Н	0	0	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	CH ₃	CH ₃	0	0	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	CH ₃	0	0	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	C₃H ₇	CH ₃	0	0	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	i-C ₃ H ₇	CH ₃	0	0	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	C ₄ H ₉	CH ₃	0	0	i-C ₃ H ₇
CI	CH ₃	i-C ₄ H ₉	CH ₃	0	0	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	s-C ₄ H ₉	CH ₃	0	0	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	t-C ₄ H ₉	CH ₃	0	0	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	C_2H_5	.O	0	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	C ₃ H ₇	0	0	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	Δ_	CH ₃	0	0	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃		СН3	0	0	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃		CH ₃	0	0	i-C ₃ H ₇

rts	etzur	ıg:	Tabe	lle	3
	rts	rtsetzur	rtsetzung:	rtsetzung: Tabe	rtsetzung: Tabelle

	X	Ύ	A	В	L	М	R ²
	CH ₃	Cl	CH ₃	Н	0	0	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	Н	0	0	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	н	0	0	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	Cl	i-C ₃ H ₇	Н	0	0	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	Cl	C ₄ H ₉	Н	0	0	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	Cl	i-C ₄ H ₉	Н	0	O	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	Cl	s-C ₄ H ₉	Н	0	0	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	Cl	t-C ₄ H ₉	Н	O	O	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	Cl	CH ₃	CH ₃	0	0	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	CH ₃	0	О	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	CH ₃	0	0	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	Cl	i-C ₃ H ₇	CH ₃	0	0	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	Cl	C ₄ H ₉	CH ₃	0	O	i-C ₃ H ₇
	CH₃	Cl	i-C ₄ H ₉	CH ₃	0	O	i-C ₃ H ₇
·	CH ₃	Cl	s-C ₄ H ₉	CH ₃	0	0	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	Cl	t-C ₄ H ₉	CH ₃	0	0	i-C ₃ H ₇
• • ;	CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	0	Ο.	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	C ₃ H ₇	0	0	i-C ₃ H ₇
!	CH ₃	Cl		CH ₃	0	0	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	Cl		СН3	О	0	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	Cl		CH ₃	0	0	i-C ₃ H ₇

EP 0 668 267 B1

_							
5	х	Y	A	В	L	М	R ²
	Cl	CH ₃	-((CH ₂) ₂ -	0	0	i-C ₃ H ₇
	Cl	CH ₃	-((CH ₂) ₄ -	0	0	i-C ₃ H ₇
10	Cl	CH ₃	-((CH ₂) ₅ -	0	0	i-C ₃ H ₇
	Cl	CH ₃	-(0	CH ₂) ₆ -	0	0	i-C ₃ H ₇
15	Cl	CH ₃	-((CH ₂) ₇ -	0	0	i-C ₃ H ₇
,,	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂	-O-(CH ₂) ₂ -	0	0	i-C ₃ H ₇
	Cl	CH ₃	-(CH ₂)-	₂ -S-(CH ₂) ₂ -	0	0	i-C ₃ H ₇
20	Cl	CH ₃	-CH ₂ -CH	ICH ₃ -(CH ₂) ₃ -	0	0	i-C ₃ H ₇
	CI	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -C	HCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	0	0	i-C ₃ H ₇
	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -Cl	HC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	0	0	i-C ₃ H ₇
25	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -Cl	HC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0	0	i-C ₃ H ₇
	CI	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH	li-C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0	0	i-C ₃ H ₇
	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CF	HOCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	0	0	i-C ₃ H ₇
30	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH	IOC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	0_	0	i-C ₃ H ₇
	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH	IOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0	0	i-C ₃ H ₇
	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH	i-OC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0_	0	i-C ₃ H ₇
35	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -C	(CH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	0	0	i-C ₃ H ₇
	Cl	CH ₃	-CH ₂ -(CH	(CH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	0	0	i-C ₃ H ₇
	Cl	CH ₃	−CH₂−ÇH·	—(СН ₂) ₂ —СН—	0	0	i-C ₃ H ₇
40				-CH ₂			
· . 45	Cl	CH ₃	_	CH-CH ₂	0	O	i-C ₃ H ₇
	Cl	CH ₃	-CH₂-CH-	CH-(CH ₂) ₂ -	0	0	i-C ₃ H ₇

EP 0 668 267 B1

5	
10	
15	
20	-
25	
30	
35	
40	

х	Y	A	В	L	М	R ²
CH ₃	Cl	-(CH ₂)	2-	0	0	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-(CH ₂)	4-	0	0	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-(CH ₂)		0	0	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-(CH ₂)	6-	0	0	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-(CH ₂)	7	0	0	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -O-(CH ₂) ₂ -	0	0	i-C ₃ H ₂
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -S-(CH ₂) ₂ -	0	0	i-C ₃ H ₇
CH ₃	CI	-CH ₂ -CHCH ₃	-(CH ₂) ₃ -	0	0	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHCH	I ₃ -(CH ₂) ₂ -	0	0	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHC ₂ I	H ₅ -(CH ₂) ₂ -	0	0	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHC ₃ I	H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0	0	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHi-C ₃	H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0	0	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHOC	H ₃ -(CH ₂) ₂ -	0	0	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHOC ₂	H ₅ -(CH ₂) ₂ -	0	0	i-C ₃ H ₇
CH ₃	CI	-(CH ₂) ₂ -CHOC ₃	H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0	0	i-C ₃ H ₇
CH ₃	CI	-(CH ₂) ₂ -CHi-OC	₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0	0	i-C ₃ H ₇
CH ₃	C1_	-(CH ₂) ₂ -C(CH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	0	0	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl_	-CH ₂ -(CHCH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	0	0	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-CH2-CH-(C	CH ₂) ₂ —CH—	0	0	i-C ₃ H ₇
			CH ₂			<u> </u>
CH ₃	Cl	-СН ₂ -СН	-CHCH ₂	0	0	i-C ₃ H ₇
		(CH ₂)				
CH₃	Cl	-CH ₂ -CH	CH-(CH ₂) ₂ -	0	0	i-C ₃ H ₇

55

Fortsetzung: Tabelle 3

x	Y	A	В	L	М	R ²
Cl	CH ₃	CH ₃	Н	0	S	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	Н	0	s	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	H	0	s	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	i-C ₃ H ₇	Н	0	s	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	C ₄ H ₉	Н	0	s	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	i-C ₄ H ₉	Н	0	s	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	s-C ₄ H ₉	Н	0	S	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	t-C ₄ H ₉	Н	0	s	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	CH ₃	CH ₃	0	s	i-C ₃ H ₇
CI	CH ₃	C ₂ H ₅	CH ₃	0	s	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	CH ₃	0	S	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	i-C ₃ H ₇	CH ₃	0	S	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	C ₄ H ₉	CH ₃	0	S	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	i-C ₄ H ₉	CH ₃	0	S	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	s-C ₄ H ₉	CH ₃	0	S	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	t-C ₄ H ₉	CH ₃	0	S	i-C ₃ H ₇
CI	CH ₃	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	0	S	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	C ₃ H ₇	0	S	i-C ₃ H ₇
CI	CH ₃		CH ₃	0	s	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃		CH ₃	0	S	i-C ₃ H ₇
CI	CH ₃		CH ₃	0	S	i-C ₃ H ₇

Fortsetzung: Tabelle 3

55

	Tortocating.	1400110	<u> </u>				
5	х	Y	A	В	L	М	R ²
	CH ₃	Cl	CH ₃	Н	0	S	i-C ₃ H ₇
_	CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	Н	0	S	i-C ₃ H ₇
10	CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	Н	0	S	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	Cl	i-C ₃ H ₇	Н	0	S	i-C ₃ H ₇
15	СН3	Cl	C ₄ H ₉	Н	0	S	i-C ₃ H ₇
	CH₃	Cl	i-C ₄ H ₉	Н	0	s	i-C ₃ H ₇
20	CH ₃	Cl	s-C ₄ H ₉	Н	0	s	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	Cl	t-C ₄ H ₉	Н	0	S	i-C ₃ H ₇
25	CH ₃	Cl	CH ₃	CH ₃	0	S	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	CH ₃	0	S	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	CH ₃	0	S	i-C ₃ H ₇
30	CH ₃	Cl	i-C ₃ H ₇	CH ₃	0	S	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	CI	C ₄ H ₉	CH ₃	0	S	i-C ₃ H ₇
35	CH ₃	Cl	i-C ₄ H ₉	CH ₃	0	S	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	Cl	s-C ₄ H ₉	CH ₃	0	S	i-C ₃ H ₇
40	CH ₃	CI	t-C ₄ H ₉	CH ₃	0	S	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	0	S	i-C ₃ H ₇
45	CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	C ₃ H ₇	0	s	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	Cl	_	CH ₃	0	S	i-C ₃ H ₇
50	CH ₃	Cl		CH ₃	0	S	i-C ₃ H ₇
	CH ₃	Cl	\frown	CH ₃	0	S	i-C ₃ H ₇

EP 0 668 267 B1

5	
10	
15	
20	
25	
30	
35	
40	
45	

	————	-					
х	Y	A		В	L	М	R ²
CI	CH ₃		-(0	CH ₂) ₂ -	0	S	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃		-(0	CH ₂) ₄ -	0	s	i-C ₃ H ₇
CI	CH ₃		-(0	CH ₂) ₅ -	0	S	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃		-(0	CH ₂) ₆ -	0	S	i-C ₃ H ₇
CI	CH ₃		-(0	CH ₂) ₇ -	0	s	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃		$(CH_2)_2$	-O-(CH ₂) ₂ -	0	S	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃		(CH ₂) ₂	-S-(CH ₂) ₂ -	0	S	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	- <u>-</u> C	H ₂ -CH	CH ₃ -(CH ₂) ₃ -	0	S	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	-(C)	H ₂) ₂ -CI	HCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	0	S	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	-(CI	I ₂) ₂ -CH	IC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	0	S	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	-(CI	I ₂) ₂ -CH	IC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0	S	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	-(CH	2)2-CH	i-C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0	S	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	-(CH	I ₂) ₂ -CH	OCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	0	S	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	-(CH	₂) ₂ -CH(OC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	0	S	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	-(CH	₂) ₂ -CH(OC ₃ H ₂ -(CH ₂) ₂ -	0	S	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHi-	OC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0	S	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	-(CF	I ₂) ₂ -C(0	CH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	0	S	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	-CH	1 ₂ -(CHC	CH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	0	S	i-C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	−СН ₂ -	-CH-	-(CH ₂) ₂ -CH-	0	S	i-C ₃ H ₇
CI	CH ₃	-CH ₂ -CH		0	S	i-C ₃ H ₇	
CI	CH ₃	-СН ₂ -	-сн- (сн	CH(CH ₂) ₂	0	Ş	i-C ₃ H ₇

55

EP 0 668 267 B1

X	Y	A B	L	M	R ²
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -	0	S_	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₄ -	0	S	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₅ -	0	S	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₆ -	0	S	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₇ -	0	S	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -O-(CH ₂) ₂ -	0	S	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -S-(CH ₂) ₂ -	0	S	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-CH ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₃ -	0	S	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	0	S	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	0	S	i-C ₃ H ₇
CH ₃	CI	-(CH ₂) ₂ -CHC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0	S	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHi-C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0	S	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHOCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	0	S	i-C ₃ H ₇
CH ₃	CI	-(CH ₂) ₂ -CHOC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	0	S	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0	S	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHi-OC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0	S	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -C(CH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	0	S	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-CH ₂ -(CHCH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	0	S	i-C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	-СH ₂ ÇH(СН ₂) ₂ ÇH	0	S	i-C ₃ H ₇
	}	CH ₂			1
CH ₃	Cl	-CH ₂ -CH-CH-CH ₂ -	0	S	i÷C₃H ₇
CH ₃	Cl	-CH ₂ -CH-(CH ₂) ₂ -	0	S	i-C ₃ H ₇
		1	1		1

	Fortsetzung:	Tabe	elle 3
--	--------------	------	--------

5	Х	Y	A	В	L	М	R ²
	Cl	CH ₃	CH ₃	Н	0	0	s-C ₄ H ₉
	Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	Н	0	0	s-C ₄ H ₉
10	Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	Н	0	0	s-C ₄ H ₉
	Cl	CH ₃	i-C ₃ H ₇	Н	0	0	s-C ₄ H ₉
15	Cl	CH ₃	C₄H ₉	Н	0	0	s-C ₄ H ₉
	Cl	CH ₃	i-C ₄ H ₉	Н	0	0	s-C ₄ H ₉
20	Cl	CH ₃	s-C ₄ H ₉	Н	0	0	s-C ₄ H ₉
	Cl	CH ₃	t-C ₄ H ₉	Н	0	0	s-C ₄ H ₉
25	Cl	CH ₃	CH ₃	CH ₃	0	0	s-C ₄ H ₉
	Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	CH ₃	0	0	s-C ₄ H ₉
	Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	CH ₃	0	0	s-C ₄ H ₉
30	Cl	CH ₃	i-C ₃ H ₇	CH ₃	0	0	s-C ₄ H ₉
	Cl	CH ₃	C ₄ H ₉	CH ₃	0	0	s-C ₄ H ₉
35	Cl	CH ₃	i-C ₄ H ₉	CH ₃	0	0	s-C ₄ H ₉
	Cl	CH ₃	s-C ₄ H ₉	CH ₃	0	0	s-C ₄ H ₉
40	Cl	CH ₃	t-C ₄ H ₉	CH ₃	0	0	s-C ₄ H ₉
	Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	0	0	s-C ₄ H ₉
45	Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	C ₃ H ₇	0	0	s-C ₄ H ₉
	Cl	CH ₃	\triangle	CH ₃	0	0	s-C ₄ H ₉
50	Cl	CH ₃		CH ₃	0	0.	s-C ₄ H ₉
55	Cl	CH ₃	\bigcirc	CH ₃	0	0	s-C ₄ H ₉

Fortsetzung:	Tabell	e 3
TOTISCIZUITE.	I AUCH	е э

	х	Y	A	В	L	М	R ²
	CH ₃	Cl	CH ₃	Н	0	0	s-C ₄ H ₉
	CH ₃	CI	C ₂ H ₅	Н	0	0	s-C ₄ H ₉
•	CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	Н	0	0	s-C ₄ H ₉
	CH ₃	Cl	i-C ₃ H ₇	Н	0	0	s-C ₄ H ₉
	CH ₃	Cl	C ₄ H ₉	Н	0	0	s-C ₄ H ₉
	CH ₃	Cl	i-C ₄ H ₉	н	0	0	s-C ₄ H ₉
	CH ₃	Cl	s-C ₄ H ₉	Н	0	0	s-C ₄ H ₉
	CH ₃	Cl	t-C ₄ H ₉	Н	0	0	s-C ₄ H ₉
	CH ₃	Cl	CH ₃	CH ₃	0	0	s-C ₄ H ₉
	CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	CH ₃	0	0	s-C ₄ H ₉
	CH₃	Cl	C ₃ H ₇	CH ₃	0	0	s-C ₄ H ₉
	CH₃	Cl	i-C ₃ H ₇	CH ₃	0	0	s-C ₄ H ₉
·	CH ₃	Cl	C ₄ H ₉	CH ₃	0	0	s-C ₄ H ₉
	CH ₃	Cl	i-C ₄ H ₉	CH ₃	0	0	s-C ₄ H ₉
	CH ₃	Cl	s-C ₄ H ₉	CH ₃	0	0	s-C ₄ H ₉
	CH ₃	Cl	t-C ₄ H ₉	CH ₃	0	0	s-C ₄ H ₉
	CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	0	0	s-C ₄ H ₉
	CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	C ₃ H ₇	0	0	s-C ₄ H ₉
	CH ₃	Cl	\triangle	CH ₃	0	0	s-C ₄ H ₉
	CH ₃	Cl	Q.	CH ₃	0	0	s-C ₄ H ₉
	CH ₃	Cl	<u></u>	CH ₃	О	0	s-C ₄ H ₉

EP 0 668 267 B1

5	
10	
15	
20 -	
25	
30	
35	
40	

7 011000	ung. Tauc						
х	Y	A		В	L	М	R ²
Cl	CH ₃		-((CH ₂) ₂ -	0	0	s-C ₄ H ₉
Cl	CH ₃		-((CH ₂) ₄ -	0	0	s-C ₄ H ₉
CI	CH ₃		-((CH ₂) ₅ -	0	0	s-C ₄ H ₉
Cl	CH ₃		-(0	CH ₂) ₆ -	0	0	s-C ₄ H ₉
CI	CH ₃		-(0	CH ₂) ₇ -	0	0	s-C ₄ H ₉
Cl	CH ₃	-(CI	I ₂) ₂	-O-(CH ₂) ₂ -	0	0	s-C ₄ H ₉
Cl	CH ₃	-(CI	$I_2)_2$	-S-(CH ₂) ₂ -	0	0	s-C ₄ H ₉
Cl	CH ₃	-CH ₂ -	CH	CH ₃ -(CH ₂) ₃ -	0	0	s-C ₄ H ₉
Cl	CH ₃	-(CH ₂)	2-C	HCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	0	0	s-C ₄ H ₉
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂	-CI	HC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	0	0	s-C ₄ H ₉
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂	-CF	HC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0	0	s-C ₄ H ₉
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -	CH	i-C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0	0	s-C ₄ H ₉
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -	-CH	IOCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	0	0	s-C₄H ₉
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -	СН	OC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	0	0	s-C ₄ H ₉
CI	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -	СН	OC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0	0	s-C ₄ H ₉
CI	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -(CHi	-OC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0	0	s-C ₄ H ₉
CI	CH ₃	-(CH ₂) ₂	-C(CH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	0	0	s-C ₄ H ₉
Cl	CH ₃	-CH ₂ -(0	CH	CH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	0	0	s-C ₄ H ₉
Cl	CH ₃	—СН ₂ —С	H-	-(CH ₂) ₂ -CH - CH ₂	0	0	s-C ₄ H ₉
Cl	CH ₃	-CH₂-C		CH-CH ₂ -	О	0	s-C ₄ H ₉
Cl	CH ₃	}	1 (СН	CH(CH ₂) ₂	0	0	s-C ₄ H ₉

55

Fortsetzung: Tabelle 3

نت جب السالم					
X	Y	A B	L	M	R ²
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -	0	0	s-C ₄ H ₉
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₄ -	0	0	s-C ₄ H ₉
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₅ -	0	0	s-C ₄ H ₉
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₆ -	0	0	s-C ₄ H ₉
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₇ -	0	0	s-C ₄ H ₉
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -O-(CH ₂) ₂ -	0	0	s-C ₄ H ₉
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -S-(CH ₂) ₂ -	0	0	s-C ₄ H ₉
CH ₃	CI	-CH ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₃ -	0	0	s-C ₄ H ₉
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	0	0	s-C ₄ H ₉
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	0	0_	s-C₄H ₉
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	O	0_	s-C₄H ₉
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHi-C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	O	0	s-C ₄ H ₉
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHOCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	0	0	s-C ₄ H ₉
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHOC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	0	0	s-C ₄ H ₉
CH ₃	CI	-(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0	0	s-C ₄ H ₉
CH ₃	CI	-(CH ₂) ₂ -CHi-OC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0	0	s-C ₄ H ₉
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -C(CH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	0	0	s-C ₄ H ₉
CH ₃	Cl	-CH ₂ -(CHCH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	0	0	s-C ₄ H ₉
CH ₃	Cl	CH₂ÇH(CH₂)₂ÇH	0	0	s-C ₄ H ₉
		CH ₂			
CH ₃	Cl	-CH ₂ -CH-CH ₂ -	0	0	s-C ₄ H ₉
CH ₃	Cl	-CH ₂ -CH(CH ₂) ₂ -	0	0	s-C ₄ H ₉

Im einzelnen seien außer den bei den Herstellungsbeispielen genannten Verbindungen die folgenden Verbindungen der Formel (Id) genannt:

Tabelle 4:

х	Y	A	В	R ³
Cl	СН3	CH ₃	Н	CH ₃
CI	CH ₃	C ₂ H ₅	Н	CH ₃
Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	Н	CH ₃
Cl	CH ₃	i-C ₃ H ₇	H ·	CH ₃
Cl	CH ₃	C ₄ H ₉	Н	CH ₃
Cl	CH ₃	i-C₄H ₉	Н	CH ₃
Cl	CH ₃	s-C ₄ H ₉	Н	CH ₃
Cl	CH ₃	t-C₄H _o	Н	CH ₃
Cl	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₃
CI	CH ₃	C ₂ H ₅	CH ₃	CH ₃
Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	СН3	CH ₃
Cl	CH ₃	i-C ₃ H ₇	CH ₃	CH ₃
Cl	CH ₃	C₄H ₉	CH ₃	CH ₃
Cl	CH ₃	i-C ₄ H ₉	CH ₃	CH ₃
Cl	CH ₃	s-C₄H ₉	CH ₃	CH ₃
CI	CH ₃	t-C ₄ H ₉	CH ₃	СН₃
Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	CH ₃
Cl	СН3	C ₃ H ₇	C ₃ H ₇	CH ₃
CI	CH ₃	Δ_	CH ₃	CH ₃
CI	CH ₃		CH ₃	CH ₃
Cl	CH₃	\bigcirc	CH ₃	СН3

<u>I</u>	ortsetzung: T	abelle 4	i		
5	х	Y	Α	В	R ³
	CH ₃	Cl	CH ₃	Н	CH ₃
10	CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	Н	CH ₃
	CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	Н	CH₃
	CH ₃	Cl	i-C ₃ H ₇	Н	CH ₃
15	CH ₃	Cl	C ₄ H ₉	Н	CH ₃
	CH ₃	Cl	i-C ₄ H ₉	Н	CH ₃
20	CH₃	Cl	s-C ₄ H ₉	H	CH ₃
	CH ₃	Cl	t-C ₄ H ₉	H	CH ₃
25	CH ₃	Cl	CH ₃	CH ₃	CH ₃
	CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	CH ₃	CH ₃
30	CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	CH ₃	CH ₃
	CH ₃	Cl	i-C ₃ H ₇	CH ₃	CH ₃
	CH ₃	Cl	C₄H ₉	CH ₃	CH ₃
35	CH ₃	Cl	i-C ₄ H ₉	CH ₃	CH ₃
	CH ₃	Cl	s-C ₄ H ₉	CH ₃	CH ₃
40	CH ₃	Cl	t-C ₄ H ₉	CH ₃	CH ₃
	CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	CH ₃
45	CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	C ₃ H ₇	CH ₃
	CH ₃	Cl	Δ_	CH ₃	CH ₃
50	CH ₃	CI		CH ₃	CH ₃

CH₃

55

Cl

56

 CH_3

 CH_3

EP 0 668 267 B1

5		

х	Y	A B	R ³
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -	CH ₃
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₄ -	CH ₃
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₅ -	CH ₃
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₆ -	CH ₃
CI	CH ₃	-(CH ₂) ₇ -	CH ₃
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -O-(CH ₂) ₂ -	CH ₃
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -S-(CH ₂) ₂ -	CH ₃
Cl	CH ₃	-CH ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₃ -	CH ₃
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	CH ₃
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	CH ₃
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	CH ₃
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHi-C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	CH ₃
C1	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHOCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	CH ₃
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHOC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	CH ₃
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	CH ₃
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHi-OC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	CH ₃
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -C(CH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	CH ₃
Cl	CH ₃	-CH ₂ -(CHCH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	CH ₃
Cl	CH ₃	-CH ₂ -CH-(CH ₂) ₂ -CH-	CH ₃
Cl	CH ₃	-CH ₂ -CH-CH-CH ₂ -	CH ₃
Cl	CH ₃	$-CH_{2}-CH-CH-(CH_{2})_{2}-$ $(CH_{2})_{3}$	CH ₃

Fortsetzung: Tabelle 4

X	Y	A B	R^3
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -	CH ₃
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₄ -	CH ₃
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₅ -	CH ₃
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₆ -	CH ₃
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₇ -	CH ₃
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -O-(CH ₂) ₂ -	CH ₃
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -S-(CH ₂) ₂ -	CH ₃
CH ₃	Cl	-CH ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₃ -	CH ₃
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	CH ₃
CH ₃ ·	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	CH ₃
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	CH ₃
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHi-C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	CH ₃
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHOCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	CH ₃
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHOC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	CH ₃
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	CH ₃
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHi-OC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	CH ₃
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -C(CH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	CH ₃
CH ₃	Cl	-CH ₂ -(CHCH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	CH ₃
CH ₃	Cl	-СH ₂ ÇH(СН ₂) ₂ ÇH	CH ₃
		CH ₂	
CH ₃	.Cl	-CH2-CHCHCH2	CH ₃
		(CH ₂)₄	
CH ₃	Cl	$-CH_{2}$ — CH — CH — $(CH_{2})_{2}$ —	CH ₃
		(CH ₂)3	

Im einzelnen seien außer den bei den Herstellungsbeispielen genannten Verbindungen die folgenden Verbindungen der Formel (Ie) genannt:

Tabelle 5:

х	Y	A	В	L	R ⁴	R ⁵
Cl	CH ₃	CH ₃	Н	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	СН3	C ₂ H ₅	Н	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	Н	s	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	i-C ₃ H ₇	Н	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	C ₄ H ₉	Н	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	i-C₄H ₉	Н	s	CH ₃	i-C ₃ H _T -S-
CI	CH ₃	s-C ₄ H ₉	н	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	t-C ₄ H ₉	H	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	CH ₃	CH ₃	s	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	CH ₃	s	CH ₃	i-C ₃ H _T -S-
Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	CH ₃	s	CH ₃	i-C ₃ H _T -S-
Cl	CH ₃	i-C ₃ H ₇	CH ₃	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	C ₄ H ₉	CH ₃	s	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	i-C₄H ₉	CH ₃	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	s-C ₄ H ₉	сн,	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	t-C ₄ H ₉	СН3	s	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	C ₂ H ₃	s	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	C ₃ H ₇	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	Δ_	CH ₃	s	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CI	CH ₃		CH ₃	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CI	СН3	<u></u>	CH ₃	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-

Fortsetzung: Tabelle 5

X	Y	A	В	L	R ⁴	R ⁵
CH ₃	CI	CH ₃	Н	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	Н	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	Н	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	i-C ₃ H ₇	Н	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	C ₄ H ₉	Н	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	i-C ₄ H ₉	Н	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	s-C ₄ H ₉	Н	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	CI	t-C ₄ H ₉	Н	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	CH ₃	CH ₃	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	CH ₃	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	CH ₃	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	i-C ₃ H ₇	CH ₃	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	C ₄ H ₉	CH ₃	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	i-C ₄ H ₉	CH ₃	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	s-C ₄ H ₉	CH ₃	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	t-C ₄ H ₉	CH ₃	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	CI	C ₃ H ₇	C ₃ H ₇	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	_	CH ₃	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl		CH ₃	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	CI	<u></u>	CH ₃	S	СН3	i-C ₃ H ₇ -S-

Fortsetzung: Tabelle 5

50

55

5	х	Y	A	В	L	R ⁴	R ⁵
	Cl	CH ₃	-(Cl	H ₂) ₂ -	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
	Cl	CH ₃	-(C)	H ₂) ₄ -	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
10	Cl	CH ₃	-(C)	H ₂) ₅ -	s	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
	Cl	CH ₃	-(C)	H ₂) ₆ -	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
	Cl	CH ₃	-(C)	H ₂) ₇ -	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
15	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -	O-(CH ₂) ₂ -	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -	S-(CH ₂) ₂ -	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
	Cl	CH ₃	-CH ₂ -CHC	CH ₃ -(CH ₂) ₃ -	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
20	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH	ICH ₃ -(CH ₂) ₂ -	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH	C ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
,	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH	C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
25	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHi	-C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH(OCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	s	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
30	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHC	OC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
30	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH(OC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHi-	OC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
35	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -C(0	CH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	s	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
	Cl	CH ₃	-CH ₂ -(CHC	CH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	s	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
	Cl	CH ₃	-CH₂-CH-	-(CH ₂) ₂ ÇH	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
40				—СH , —			
45	CI	CH ₃			S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
	Cl	CH ₃	-CH₂-CH-		S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-

EP 0 668 267 B1

5	
10	
15	
20	
25	
30	
35	
40	
45	

50

55

<u></u>						
<u>x</u>	Y	Α	В	L	R ⁴	R ⁵
CH,	Cl	-(CH ₂)	2-	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	CI	-(CH ₂)	4	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-(CH ₂))5-	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-(CH ₂)	6-	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-(CH ₂))7	S_	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -O-((CH ₂) ₂ -	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	CI	-(CH ₂) ₂ -S-((CH ₂) ₂ -	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-CH ₂ -CHCH ₂	3-(CH ₂) ₃ -	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHCF	H ₃ -(CH ₂) ₂ -	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHC ₂ l	H ₅ -(CH ₂) ₂ -	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHC ₃ l	H ₇ -(CH ₂) ₂ -	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHi-C ₃	H ₇ -(CH ₂) ₂ -	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHOC	H ₃ -(CH ₂) ₂ -	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHOC	₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHOC	H ₇ -(CH ₂) ₂ -	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHi-OC	² ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -C(CH	₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-CH ₂ -(CHCH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-CH₂CH((CH₂)₂ÇH	s	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
			CH ₂			
CH ₃	Cl	-CH ₂ -CH		S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	CI	-CH ₂ CH	·	S	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-

Fortsetzung:	Tabe	elle	5
I UI WUUWIIL.	4 400		_

	X	Y	A	В	L	R ⁴	R ⁵
	Cl	CH ₃	CH ₃	н	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
	Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	Н	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
,	Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	Н	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
	CI	CH ₃	i-C ₃ H ₇	Н	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
	Cl	CH ₃	C ₄ H ₉	Н	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
	Cl	CH ₃	i-C ₄ H ₉	Н	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
	Cl	CH ₃	s-C ₄ H ₉	Н	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
ļ	Cl	CH ₃	t-C ₄ H ₉	Н	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
	Cl	CH ₃	CH ₃	CH ₃	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
	Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	CH ₃	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
	Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	CH ₃	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
į	Cl	CH ₃	i-C ₃ H ₇	CH ₃	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
	Cl	CH ₃	C ₄ H ₉	CH ₃	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
	Cl	CH ₃	i-C ₄ H ₉	CH ₃	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
	Cl	CH ₃	s-C ₄ H ₉	CH ₃	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
	CI	CH ₃	t-C ₄ H ₉	CH ₃	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
	Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
	Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	C ₃ H ₇	S.	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
	Cl	CH ₃		CH ₃	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
	Cl	CH ₃	\Box	CH ₃	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
	Cl	CH ₃	\bigcirc	CH ₃	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-

Fortsetzung: T	abel	le	5
----------------	------	----	---

X	Y	A	В	L	R ⁴	R ⁵
CH ₃	Cl	CH ₃	Н	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	C1	C ₂ H ₅	H	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	Н	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	i-C ₃ H ₇	Н	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	C ₄ H ₉	Н	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	i-C ₄ H ₉	Н	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	s-C ₄ H ₉	Н	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	t-C ₄ H ₉	н	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	CH ₃	CH ₃	s	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	CH ₃	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	CH ₃	s	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	i-C ₃ H ₇	CH ₃	s	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	C ₄ H ₉	CH ₃	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	i-C ₄ H ₉	CH ₃	s	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	s-C ₄ H ₉	CH ₃	s	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	t-C ₄ H ₉	CH ₃	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	s	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	C ₃ H ₇	s	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl		CH ₃	s	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl		CH ₃	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl		CH ₃	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-

EP 0 668 267 B1

5	
10	
15	
20	
25	
30	
35	
40	
45	

	ung. Tabe					
Х	Y	A	В	L	R ⁴	R ⁵
Cl	CH ₃	-(C	H ₂) ₂ -	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	-(C	H ₂) ₄ -	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	-(C	H ₂) ₅ -	.S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	-(C	H ₂) ₆ -	S	C_2H_5	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	-(C	H ₂) ₇ -	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -	O-(CH ₂) ₂ -	s	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl_	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -	-S-(CH ₂) ₂ -	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	-CH ₂ -CH(CH ₃ -(CH ₂) ₃ -	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH	ICH ₃ -(CH ₂) ₂ -	S	C_2H_5	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH	-(CH ₂) ₂ -CHC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -		C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH	C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHi	-(CH ₂) ₂ -CHi-C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -		C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH	OCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH(OC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH(OC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	S	C_2H_5	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHi-	OC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -C(0	CH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	-CH ₂ -(CHC	CH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	-CH ₂ -CH-	-(CH ₂) ₂ -CH-	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃			S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CI	CH ₃	-CH₂-CH (CH		S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-

EP 0 668 267 B1

ſ., <u> </u>	T	1.			_ <
X	Y	A B	L	R ⁴	R ⁵
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₄ -	s	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₅ -	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₆ -	s	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
СН₃	Cl	-(CH ₂) ₇ -	S	C_2H_5	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -O-(CH ₂) ₂ -	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -S-(CH ₂) ₂ -	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	CI	-CH ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₃ -	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHi-C ₃ H ₂ -(CH ₂) ₂ -	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	CI	-(CH ₂) ₂ -CHOCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	CI	-(CH ₂) ₂ -CHOC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	CI	-(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHi-OC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -C(CH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	S_	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-CH ₂ -(CHCH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	CI	-CH ₂ ÇH(CH ₂) ₂ -ÇH-	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
		CH ₂			
CH ₃	Cl	-СН ₂ ÇН	s	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
		CH ₂)			
CH ₃	Cl	-CH ₂ -CHCH-(CH ₂) ₂ -	S	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-

Fortsetzung: Tabelle 5

х	Y	A	В	L	R ⁴	R ⁵
Cl	CH ₃	CH ₃	Н	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CI	CH ₃	C ₂ H ₅	Н	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	Н	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	i-C ₃ H ₇	Н	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	C₄H ₉	Н	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	i-C ₄ H ₉	Н	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	s-C ₄ H ₉	Н	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	t-C ₄ H ₉	Н	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	CH ₃	CH ₃	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	CH ₃	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	CH ₃	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	i-C ₃ H ₇	CH ₃	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CI	CH ₃	C ₄ H ₉	CH ₃	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	i-C ₄ H ₉	CH ₃	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	s-C ₄ H ₉	CH ₃	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	t-C ₄ H ₉	CH ₃	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	C ₃ H ₇	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	\triangle	CH ₃	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	\Box	CH ₃	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	○	CH ₃	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-

5Ó

Fortsetzung: Tabelle 5

i	3-10-12-01-B: 1						
5	X	Y	A	В	L	R ⁴	R ⁵
	CH ₃	Cl	CH ₃	Н	О	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
	CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	Н	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
10	CH ₃	CI	C ₃ H ₇	Н	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
	CH ₃	Cl	i-C ₃ H ₇	Н	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
15	CH ₃	Cl	C ₄ H ₉	Н	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
	CH ₃	Cl	i-C ₄ H ₉	Н	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
20	CH ₃	Cl	s-C ₄ H ₉	Н	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
	CH ₃	Cl	t-C ₄ H ₉	Н	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
25	CH ₃	Cl	CH₃	CH ₃	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
	CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	CH ₃	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
	CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	CH ₃	О	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
30	CH ₃	Cl	i-C ₃ H ₇	CH ₃	О	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
	CH ₃	Cl	C ₄ H ₉	CH ₃	О	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
35	CH ₃	Cl	i-C ₄ H ₉	CH ₃	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
	CH ₃	Cl	s-C ₄ H ₉	CH ₃	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
40	CH ₃	Cl	t-C ₄ H ₉	CH ₃	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
	CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
45	CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	C ₃ H ₇	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
	CH ₃	Cl		CH ₃	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
50	CH₃	Cl		CH ₃	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
55	CH ₃	Cl	\bigcirc	CH ₃	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-

EP 0 668 267 B1

5	
10	
15	
20	
25	
30	
35	
40	
45	

	ung. Tuoc					
х	Y	Α	В	L	R ⁴	R ⁵
Cl	CH ₃	-(CI	H ₂) ₂ -	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	-(CI	H ₂) ₄ -	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	-(C)	H ₂) ₅ -	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	-(Cl	H ₂) ₆ -	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CI	CH ₃	-(Cl	H ₂) ₇ -	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -(O-(CH ₂) ₂ -	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -	S-(CH ₂) ₂ -	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	-CH ₂ -CHC	CH ₃ -(CH ₂) ₃ -	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH	CH ₃ -(CH ₂) ₂ -	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH	C ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH	C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHi	-C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH(OCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHC)C ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHC	C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHi-	OC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -C(C	CH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CI	CH ₃	-CH ₂ -(CHC	H ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	-CH₂-CH-	-(CH ₂) ₂ CH	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	−CH ₂ −CH−	CHCH ₂	O	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	-сн ₂ -сн-	-CH-(CH ₂) ₂ -	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-

EP 0 668 267 B1

Fortsetzung:	Tabell	e 5
COURSIDING	LAUGH	

X	Y	A B	L	R ⁴	R ⁵
CH ₃	CI	-(CH ₂) ₂ -		CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₄ -		CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₅ -		CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₆ -	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₇ -	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	CI	-(CH ₂) ₂ -O-(CH ₂) ₂ -	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -S-(CH ₂) ₂ -	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-CH ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₃ -	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHi-C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHOCH ₃ -(CH ₂) ₂ -		CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHOC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -		CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -		CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHi-OC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Ci	-(CH ₂) ₂ -C(CH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-CH ₂ -(CHCH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	-CH ₂ ÇH(CH ₂) ₂ -ÇH-	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
		CH ₂			
CH ₃	Cl	-сн ₂ -снсн-сн ₂ -	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-
		(CH ₂)4			
CH ₃	Cl	-CH ₂ -CHCH-(CH ₂) ₂ -	0	CH ₃	i-C ₃ H ₇ -S-

Fortsetzung: Tabelle 5

	ng. Tabelle 5		,	·	_	
X	Y	Α	В	L	R ⁴	R ⁵
Ci	CH ₃	CH ₃	H	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	Н	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	Н	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	i-C ₃ H ₇	Н	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	C ₄ H ₉	Н	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	i-C ₄ H ₉	Н	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	s-C ₄ H ₉	Н	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	t-C ₄ H ₉	Н	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	CH ₃	CH ₃	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	CH ₃	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	CH ₃	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	i-C ₃ H ₇	CH ₃	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	C ₄ H ₉	CH ₃	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	i-C ₄ H ₉	CH ₃	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CI	CH ₃	s-C ₄ H ₉	CH ₃	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	t-C ₄ H ₉	CH ₃	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	C ₃ H ₇	Ö	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -\$-
Cl	CH ₃	Δ_	CH ₃	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃		CH ₃	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
Cl	CH ₃	<u> </u>	CH ₃	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-

Fortsetzung:	Tabelle	5
I OI GOLZUIIE.	Lactic	_

Х	Y	A	В	L	R ⁴	R ⁵
CH ₃	Cl	CH ₃	Н	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	Н	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	Н	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	i-C ₃ H ₇	Н	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	C ₄ H ₉	Н	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	i-C ₄ H ₉	Н	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	s-C ₄ H ₉	Н	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	CI	t-C ₄ H ₉	Н	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	CH ₃	CH ₃	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	CI	C ₂ H ₅	CH ₃	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	CH ₃	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	i-C ₃ H ₇	CH ₃	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	C ₄ H ₉	CH ₃	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	i-C ₄ H ₉	CH ₃	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	s-C ₄ H ₉	CH ₃	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	t-C ₄ H ₉	CH ₃	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	C ₃ H ₇	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	Δ_	CH ₃	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl		CH ₃	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
CH ₃	Cl	<u></u>	CH ₃	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
			للحبات			

EP 0 668 267 B1

 \mathbb{R}^5

i-C₃H₇-Si-C₃H₇-S-

i-C₃H₇-S-

i-C₃H₇-S-

i-C₃H₇-S-

i-C₃H₇-S-

i-C₃H₇-S-

i-C₃H₇-Si-C₃H₇-S-

i-C₃H₇-S-

i-C₃H₇-S-

i-C₃H₇-Si-C₃H₇-S-

i-C₃H₇-S-

i-C₃H₇-S-

i-C₃H₇-S-

i-C₃H₇-S-

i-C₃H₇-S-

i-C₃H₇-S-

i-C₃H₇-S-

Fortsetzung: Tabelle 5

5	х	Y	A	В	L	R ⁴
	Cl	CH ₃	-(CI	H ₂) ₂ -	0	C_2H_5
	Cl	CH ₃	-(Cl	H ₂) ₄ -	0	C ₂ H ₅
10	CI	CH ₃	-(C)	H ₂) ₅ -	0	C ₂ H ₅
	Cl	CH ₃	-(Cl	H ₂) ₆ -	0	C ₂ H ₅
	Cl	CH ₃	-(Cl	H ₂) ₇ -	0	C ₂ H ₅
15	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -(O-(CH ₂) ₂ -	0	C ₂ H ₅
	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -	S-(CH ₂) ₂ -	0	C ₂ H ₅
00	Cl	CH ₃	-CH ₂ -CHC	CH ₃ -(CH ₂) ₃ -	0	C ₂ H ₅
20	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH	CH ₃ -(CH ₂) ₂ -	0	C ₂ H ₅
	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH	C ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	0	C ₂ H ₅
25	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH	C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0	C ₂ H ₅
	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHi	-C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0	C ₂ H ₅
	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH(OCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	0	C ₂ H ₅
30	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHC	OC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	0	C ₂ H ₅
	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHC	OC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0	C ₂ H ₅
	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHi-	OC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0	C ₂ H ₅
35	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -C(C	CH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	0	C ₂ H ₅
	Cl	CH ₃	-CH ₂ -(CHC	H ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	0	C ₂ H ₅
	CI	CH ₃	—СН ₂ —СН−	-(CH₂)₂ÇH	0	C ₂ H ₅
40				-CH ₂		
	Cl	CH ₃	—СН₂—СН—	—ÇH−CH ₂ —	0	C ₂ H ₅
45			L _{(Cl}	12)4		
	Cl	CH ₃	-CH ₂ -CH	CH-(CH ₂) ₂ -	0	C ₂ H ₅
	L	1	<u> </u>	<i>"</i> 3	<u></u>	

55

Fortsetzung: Tabelle 5

;	ronsetzun	g. Tabe	10 3				
5	X	Y	A	В	L	R ⁴	R ⁵
	CH ₃	Cl	-(CH ₂))2-	0	C_2H_5	i-C ₃ H ₇ -S-
	CH ₃	Cl	-(CH ₂)) ₄ -	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
10	CH ₃	Cl	-(CH ₂)) ₅ -	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
	CH ₃	Cl	-(CH ₂))6	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
	CH ₃	Cl	-(CH ₂))7-	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
15	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -O-	(CH ₂) ₂ -	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -S-((CH ₂) ₂ -	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
}	CH ₃	Cl	-CH ₂ -CHCH	3-(CH ₂) ₃ -	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
20	CH ₃	CI	-(CH ₂) ₂ -CHCI	H ₃ -(CH ₂) ₂ -	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
	CH₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHC ₂	H ₅ -(CH ₂) ₂ -	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHC ₃ l	H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0	C_2H_5	i-C ₃ H ₇ -S-
25	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHi-C	H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHOC	H ₃ -(CH ₂) ₂ -	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
İ	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHOC	H ₅ -(CH ₂) ₂ -	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
30	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHOC	H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHi-OC	₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -C(CH ₂) ₂ -(CH ₂) ₂ -	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
35	CH ₃	Cl	-CH ₂ -(CHCH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
	CH ₃	Cl	-CH₂ÇH((CH ₂) ₂ —CH—	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
				CH ₂		ı	·
40	CH ₃	Cl	−CH ₂ −ÇH−−−	-ÇH−CH ₂ —	0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
		,	(CH ₂)	<u> </u>			
45	CH ₃	Cl	-CH ₂ -CH		0	C ₂ H ₅	i-C ₃ H ₇ -S-
			^L (CH ₂) ₃ -	···	L	L	

Im einzelnen seien außer den bei den Herstellungsbeispielen genannten Verbindungen die folgenden Verbindungen der Formel (If-a) genannt:

Tabelle 6a:

(If-a)

	7		
Х	Y	Α	В
Cl	CH ₃	CH ₃	Н
Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	Н
Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	Н
Cl	CH ₃	i-C ₃ H ₇	Н
Cl	CH ₃	C ₄ H ₉	Н
Cl	CH ₃	i-C ₄ H ₉	Н
Cl	CH ₃	s-C ₄ H ₉	Н
Cl	CH ₃	t-C ₄ H ₉	Н
Cl	CH ₃	CH ₃	CH ₃
Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	СН3
Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	CH ₃
C1	CH ₃	i-C ₃ H ₇	CH ₃
Cl	CH ₃	C ₄ H ₉	CH ₃
Cl	CH ₃	i-C ₄ H ₉	CH ₃
Cl	CH ₃	s-C ₄ H ₉	CH ₃
Cl	CH ₃	t-C ₄ H ₉	CH ₃
Cl .	CH ₃	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅
Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	C ₃ H ₇
Cl	CH ₃		CH ₃
CI	СН3		CH ₃
Cl	CH ₃	<u></u>	CH ₃

Fortsetzung: Tabelle 6a

·	r or weizung.	abelle ba		
	Х	Y	A	В
	CH ₃	Cl	CH ₃	Н
	CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	Н
	CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	Н
	CH ₃	Cl	i-C ₃ H ₇	Н
	CH ₃	Cl	C ₄ H ₉	Н
	CH ₃	Cl	i-C ₄ H ₉	Н
	CH ₃	Cl	s-C ₄ H ₉	Н
	CH ₃	Cl	t-C ₄ H ₉	Н
	CH ₃	Cl	CH ₃	CH ₃
	CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	CH ₃
	CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	CH ₃
	CH ₃	Cl	i-C ₃ H ₇	CH ₃
	CH ₃	Cl	C ₄ H ₉	CH ₃
	CH ₃	Cl	i-C ₄ H ₉	CH ₃
	CH ₃	Cl	s-C ₄ H ₉	CH ₃
	CH ₃	Cl	t-C ₄ H ₉	CH ₃
	CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅
	CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	C ₃ H ₇
	CH ₃	Cl	\triangle	CH ₃
	CH ₃	Cl		CH ₃
	CH ₃	Cl	<u></u>	CH ₃

EP 0 668 267 B1

Fortsetzung: Tabelle 6a

5			
10			
15			
20			
25			

Х	Y	A B
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₄ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₅ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₆ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₇ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -O-(CH ₂) ₂ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -S-(CH ₂) ₂ -
Cl	CH ₃	-CH ₂ -CH-CH ₃ -(CH ₂) ₃ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH-CH ₃ -(CH ₂) ₂ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH-C ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH-C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -
Cl	CH₃	-(CH ₂) ₂ -CH-i-C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -
CI	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH-OCH ₃ -(CH ₂) ₂ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH-OC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH-OC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH-i-OC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -C(CH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -
CI	CH ₃	-CH ₂ -(CH-CH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -
Cl	CH ₃	СН₂ÇН(СН₂)₂ÇН
	:	CH ₂
Cl	CH ₃	-CH₂-CHCHCH₂
		(CH ₂) ₄
Cl	CH ₃	-CH ₂ -CHCH-(CH ₂) ₂ -
		(CH ₂) ₃

Fortsetzung: Tabelle 6a

5			
10			
15			
20			
25			
30			
35		•	
40			
45			

Fortsetzur	T	
X	Y	A B
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₄ -
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₅ -
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₆ -
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₇ -
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -O-(CH ₂) ₂ -
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -S-(CH ₂) ₂ -
CH ₃	CI	-CH ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₃ -
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₂ -
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHi-C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHOCH ₃ -(CH ₂) ₂ -
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHOC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHi-OC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -
CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -C(CH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -
CH ₃	Cl	-CH ₂ -(CHCH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -
CH ₃	Cl	-СH ₂ ÇH(СН ₂) ₂ ÇH
		CH2
CU	Cl	
CH ₃	"	-CH ₂ -CHCH-CH ₂
		└_(CH ₂)₄
CH ₃	Cl	-CH ₂ -CHCH-(CH ₂) ₂ -
<u> </u>	<u></u>	└-(CH ₂)3

Im einzelnen seien außer den bei den Herstellungsbeispielen genannten Verbindungen die folgenden Verbindungen der Formel (If-b) genannt:

55

Tabelle 6b:

i-C₃H₇ Ni

 $\begin{array}{c|c}
A & H \\
\hline
 & O \\
\hline
 & O \\
\hline
 & X
\end{array}$ (If-b)

			
Х	Y	Α	В
Cl	CH ₃	CH ₃	Н
CI	CH ₃	C ₂ H ₅	Н
Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	Н
Cl	CH ₃	i-C ₃ H ₇	Н
Cl	CH ₃	C ₄ H ₉	Н
Cl	CH ₃	i-C₄H _o	Н
Cl	CH ₃	s-C ₄ H ₉	Н
CI	СН3	t-C ₄ H ₉	Н
Cl	CH ₃	CH ₃	СН
Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	CH ₃
Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	CH ₃
Cl	CH ₃	i-C ₃ H ₇	CH ₃
Cl	CH ₃	C ₄ H ₉	CH ₃
CI	CH ₃	i-C ₄ H ₉	CH ₃
CI	CH ₃	s-C ₄ H ₉	CH ₃
Cl	CH ₃	t-C ₄ H ₉	CH ₃
CI	CH ₃	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅
CI	CH ₃	C ₃ H ₇	C ₃ H ₇
CI	CH ₃	Δ_	CH ₃
CI	CH ₃		СН3
Cl	CH ₃		CH ₃

Fortsetzung: Tabelle 6b

Х		Y	A	В
СН	3	Cl	CH ₃	н
СН	3	Cl	C ₂ H ₅	Н
СН	3	Cl	C ₃ H ₇	Н
СН	3	Cl	i-C ₃ H ₇	Н
СН	3	Cl	C ₄ H ₉	Н
СН	3	Cl	i-C ₄ H ₉	Н
СН	3	Cl	s-C ₄ H ₉	Н
СН	3	Cl	t-C ₄ H ₉	Н
СН	3	Cl	CH ₃	CH ₃
СН	3	Cl	C ₂ H ₅	CH ₃
СН	3	Cl	C ₃ H ₇	CH ₃
СН	3	Cl	i-C ₃ H ₇	CH ₃
СН	3	Cl	C ₄ H ₉	CH ₃
СН	3	Cl	i-C ₄ H ₉	CH ₃
СН	3	Cl	s-C ₄ H ₉	CH ₃
СН	3	Cl	t-C ₄ H ₉	CH ₃
СН	3.	Cl	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅
СН	3	Cl	C ₃ H ₇	C ₃ H ₇
СН	3	Cl	_	CH ₃
СН	3	Cl		CH ₃
СН	3	Cl	\bigcirc	CH ₃

EP 0 668 267 B1

Fortsetzung: Tabelle 6b

5	X	Y	A	В
	Cl	CH ₃	-((CH ₂) ₂ -
	Cl	CH ₃	-((CH ₂) ₄ -
10	CI	CH ₃	-((CH ₂) ₅ -
	Cl	CH ₃	-((CH ₂) ₆ -
	Cl	CH ₃	-((CH ₂) ₇ -
15	Cl	CH ₃	-(CH ₂)	₂ -O-(CH ₂) ₂ -
	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -S-(CH ₂) ₂ -
	Cl	CH ₃	-CH ₂ -Cl	HCH ₃ -(CH ₂) ₃ -
20	CI	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -(CHCH ₃ -(CH ₂) ₂ -
	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -C	CHC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -
	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -C	CHC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -
25	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -C	Hi-C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -
	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -C	HOCH ₃ -(CH ₂) ₂ -
	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -Cl	HOC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -
30	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -Cl	HOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -
	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH	Ii-OC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -
	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -C	C(CH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -
35	Cl	CH ₃	-CH ₂ -(CHCH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂	
	Cl	CH ₃	-СН ₂ ÇН-	−(CH ₂) ₂ −CH−
40				-CH ₂

CI

 CH_3

-(CH₂)_--CH₂--ÇH-Cl CH_3 CH-(CH₂)₂-(CH₂)₃

55

45

Fortsetzung: Tabelle 6b

	1 OI ISCIZUII	g. Taue	are 00	
	Х	Y	A	В
5	CH ₃	Cl	-(CI	H ₂) ₂ -
	CH ₃	Cl	-(CI	H ₂) ₄ -
10	CH ₃	Cl		·I ₂) ₅ -
10	CH ₃	Cl	-(CI	I ₂) ₆ -
	CH₃	Cl	-(CI	H ₂) ₇ -
15	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -(O-(CH ₂) ₂ -
	CH ₃	Cl		S-(CH ₂) ₂ -
	CH ₃	Cl	-	H ₃ -(CH ₂) ₃ -
20	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CH	CH ₃ -(CH ₂) ₂ -
	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -	
	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CH(C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -
25	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHi-C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	
	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHOCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	
	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHO	C ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -
30	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	
	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHi-C	OC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -
	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -C(C	H ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -
35	CH ₃	Cl	-CH ₂ -(CHCl	H ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -
	CH ₃	Cl	-СН ₂ ÇН(CH ₂) ₂ CH
40				CH ₂
	CH ₃	Cl	-CH₂-CH-	−ÇH−CH₂−
			CH ₂	
45	CH ₃	Cl		-CH-(CH ₂) ₂ -
			└(CH₄)	

Im einzelnen seien außer den bei den Herstellungsbeispielen genannten Verbindungen die folgenden Verbindungen der Formel (Ig-a) genannt:

55

Tabelle 7a:

 H_3C N O X O

(Ig-a)

5

х	Y	A	В
Cl	CH ₃	CH ₃	Н
Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	н
Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	н
Cl	CH ₃	i-C ₃ H ₇	Н
Cl	CH ₃	C ₄ H ₉	н
Cl	CH ₃	i-C ₄ H ₉	Н
Cl	CH ₃	s-C ₄ H ₉	Н
CI	CH ₃	t-C4H9	н
Cl	CH ₃	CH ₃	CH ₃
Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	CH ₃
Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	CH ₃
CI	CH ₃	i-C ₃ H ₇	CH ₃
СІ	CH ₃	C ₄ H ₉	CH₃
Cl	CH ₃	i-C ₄ H ₉	CH ₃
Cl	CH ₃	s-C ₄ H ₉	CH ₃
Cl	CH ₃	t-C ₄ H ₉	CH ₃
Cl	CH ₃	C₂H₅	C ₂ H ₅
Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	C ₃ H ₇
Cl	CH ₃	Δ_	СН₃
CI	CH ₃		CH ₃
СІ	CH ₃	<u></u>	CH ₃

Fortsetzung: Tabelle 7a

	Fortsetzung:	<u> Fabelle</u>
5	x	Y
	CH ₃	Cl
	CH ₃	Cl
10	CH ₃	Cl
	CH₃	Cl
15	CH ₃	Cl
	CH ₃	Cl
20	CH ₃	Cl
	CH ₃	Cl
25	CH ₃	Cl
	CH ₃	Cl
30	CH ₃	Cl
30	CH ₃	Cl
	CH ₃	Cl
<i>35</i>	CH ₃	Cl
	CH ₃	Cl
40	CH ₃	Cl
	CH ₃	Cl
45	CH ₃	Cl
	CH ₃	Cl
50	CH ₃	Cl

rortsetzung:	Tauche /a	·	
х	Y	A	В
CH ₃	Cl	CH ₃	H
CH₃	Cl	C ₂ H ₅	Н
CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	Н
CH ₃	Cl	i-C ₃ H ₇	Н
CH ₃	Cl	C ₄ H ₉	н
CH ₃	Cl	i-C ₄ H ₉	Н
CH ₃	Cl	s-C₄H ₉	Н
CH ₃	Cl	t-C ₄ H ₉	Н
CH ₃	Cl	CH ₃	CH ₃
CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	CH ₃
CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	CH ₃
CH ₃	Cl	i-C ₃ H ₇	CH ₃
CH ₃	Cl	C ₄ H ₉	CH ₃
CH ₃	Cl	i-C ₄ H ₉	CH ₃
CH ₃	Cl	s-C ₄ H ₉	CH ₃
CH ₃	Cl	t-C ₄ H ₉	CH ₃
CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅
CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	C ₃ H ₇
CH ₃	Cl	\triangle	CH ₃
CH ₃	Cl	\Box	CH ₃
СН3	Cl	<u></u>	CH ₃

Fortsetzung: Tabelle 7a

_	2	
v	v	

	T	
X	Y	A B
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₄ -
CI	CH ₃	-(CH ₂) ₅ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₆ -
CI	CH ₃	-(CH ₂) ₇ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -O-(CH ₂) ₂ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -S-(CH ₂) ₂ -
Cl	CH ₃	-CH ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₃ -
CI	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₂ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHi-C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHOCH ₃ -(CH ₂) ₂ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHOC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHi-OC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -C(CH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -
Cl	CH ₃	-CH ₂ -(CHCH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -
Cl	CH ₃	-CH ₂ -CH-(CH ₂) ₂ -CH-
		CH ₂
Cl	CH ₃	-CH ₂ -CH-CH ₂ -CH-CH ₂
CI	CH ₃	$-CH_{2}-CH-(CH_{2})_{2}-$ $-CH_{2}-CH-(CH_{2})_{2}-$ $-(CH_{2})_{3}$

Fortsetzung: Tabelle 7a

	Fortsetzun	g: Tabe	ile /a
5	х	Y	A B
5	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -
	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₄ -
10	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₅ -
	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₆ -
	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₇ -
15	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -O-(CH ₂) ₂ -
	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -S-(CH ₂) ₂ -
	CH ₃	Cl	-CH ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₃ -
20	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₂ -
	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -
	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -
25	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHi-C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -
	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHOCH ₃ -(CH ₂) ₂ -
	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHOC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -
30	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -
	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHi-OC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -
	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -C(CH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -
35	CH ₃	Cl	-CH ₂ -(CHCH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -
	CH ₃	Cl	-СH ₂ -СH-(СН ₂) ₂ -СH-
40	_		CH ₂
	CH _{3.}	Cl	-CH ₂ -CHCH-CH ₂
			(CH ₂)4
45	CH ₃	Cl	-CH ₂ -CHCH-(CH ₂) ₂ -
			(CH ₂)3

Im einzelnen seien außer den bei den Herstellungsbeispielen genannten Verbindungen die folgenden Verbindungen der Formel (Ig-b) genannt:

55

Tabelle 7b:

 $0 \longrightarrow X \longrightarrow X$

(Ig-b)

X	Y	Α	В
Cl	CH ₃	CH ₃	H
Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	Н
Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	Н
Cl	CH ₃	i-C ₃ H ₇	Н
Cl	CH ₃	C₄H ₉	Н
Cl	CH ₃	i-C ₄ H ₉	Н
Cl	CH ₃	s-C ₄ H ₉	H
CI	CH ₃	t-C ₄ H ₉	Н
Cl	CH ₃	CH ₃	CH ₃
Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	CH ₃
Cl	CH ₃	C ₃ H ₇	CH ₃
C1	CH ₃	i-C ₃ H ₇	CH ₃
Cl	CH ₃	C ₄ H ₉	CH ₃
Cl	CH ₃	i-C ₄ H ₉	CH ₃
Cl	CH ₃	s-C ₄ H ₉	CH ₃
Cl	CH ₃	t-C ₄ H ₉	CH ₃
Cl	CH ₃	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅
C1	CH ₃	C ₃ H ₇	C ₃ H ₇
Cl	CH ₃		CH ₃
Cl	CH ₃		CH ₃
Cl	CH ₃	<u> </u>	CH ₃

Fortsetzung: Tabelle 7b

•	X .	Y	A	В
	CH ₃	CI	CH ₃	Н
	CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	Н
	CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	Н
	CH ₃	Cl	i-C ₃ H ₇	Н
	CH ₃	Cl	C ₄ H ₉	Н
	CH ₃	Cl	i-C ₄ H ₉	Н
	CH ₃	Cl	s-C ₄ H ₉	Н
	CH ₃	Cl	t-C ₄ H ₉	Н
	CH ₃	Cl	CH ₃	CH ₃
	CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	CH ₃
İ	CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	CH ₃
	CH ₃	Cl	i-C ₃ H ₇	CH ₃
	CH ₃	Cl	C ₄ H ₉	CH ₃
	CH ₃	Cl	i-C ₄ H ₉	CH ₃
	CH ₃	Cl	s-C ₄ H ₉	CH ₃
	CH ₃	Cl	t-C ₄ H ₉	CH ₃
	CH ₃	Cl	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅
	CH ₃	Cl	C ₃ H ₇	C ₃ H ₇
	CH ₃	Cl	_	CH ₃
	CH ₃	Cl		CH ₃
	CH ₃	Cl	<u> </u>	CH ₃

Fortsetzung: Tabelle 7b

	1	
X	<u> </u>	A B
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₄ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₅ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₆ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₇ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -O-(CH ₂) ₂ -
CI	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -S-(CH ₂) ₂ -
Cl	CH ₃	-CH ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₃ -
CI	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₂ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHi-C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHOCH ₃ -(CH ₂) ₂ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHOC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHi-OC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -
Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -C(CH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -
CI	CH ₃	-CH ₂ -(CHCH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -
Cl	CH ₃	СН ₂ ÇН(СН ₂) ₂ ÇН
		CH ₂
Cl	CH ₃	-СН ₂ ÇНÇНСН ₂
		(CH ₂)4
Cl	CH ₃	-CH ₂ -CHCH(CH ₂) ₂ -
		(CH ₂)3

X Y A B CH3 CI -(CH2)2- CH3 CI -(CH2)4- CH3 CI -(CH2)5- CH3 CI -(CH2)6- CH3 CI -(CH2)7- CH3 CI -(CH2)2-O-(CH2)2- CH3 CI -(CH2)2-S-(CH2)2- CH3 CI -(CH2)2-CHCH3-(CH2)3- CH3 CI -(CH2)2-CHC3H5-(CH2)2- CH3 CI -(CH2)2-CHC3H7-(CH2)2- CH3 CI -(CH2)2-CHOCH3-(CH2)2- CH3 CI -(CH2)2-CHOC2H5-(CH2)2- CH3 CI -(CH2)2-CHOC2H5-(CH2)2- CH3 CI -(CH2)2-CHOC3H7-(CH2)2-	
CH ₃ Cl -(CH ₂) ₄ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₅ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₅ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₇ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₇ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -O-(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -S-(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -CH ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₃ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOCH ₃ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOCH ₃ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOCH ₃ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	
CH ₃ Cl -(CH ₂) ₅ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₆ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₇ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₇ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₇ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -O-(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -S-(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -CH ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₃ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOCH ₃ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOCH ₃ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOCH ₃ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	
CH ₃ Cl -(CH ₂) ₆ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₇ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -O-(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -S-(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -CH ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₃ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOCH ₃ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOCH ₃ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	
CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -0-(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -0-(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -S-(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -CH ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₃ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHi-C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOCH ₃ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	
CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -O-(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -S-(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -CH ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₃ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHi-C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOCH ₃ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOCH ₃ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	
CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -S-(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -CH ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₃ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHi-C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOCH ₃ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	
CH ₃ Cl -CH ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₃ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHi-C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOCH ₃ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	
CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHi-C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOCH ₃ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	
CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHi-C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOCH ₃ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	
CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHi-C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOCH ₃ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	
CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHi-C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOCH ₃ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	
CH ₃ CI -(CH ₂) ₂ -CHi-C ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOCH ₃ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ - CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	
CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOC ₂ H ₅ -(CH ₂) ₂ -CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -CH ₃	
CH ₃ Cl -(CH ₂) ₂ -CHOC ₃ H ₇ -(CH ₂) ₂ -	
CH_3 CI $-(CH_2)_2$ - $CHOC_3H_7$ - $(CH_2)_2$ -	
CH_3 CI $-(CH_2)_2$ - CH_1 - OC_3H_7 - $(CH_2)_2$ -	
CH ₃ CI -(CH ₂) ₂ -C(CH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	
CH ₃ Cl -CH ₂ -(CHCH ₃) ₂ -(CH ₂) ₂ -	
$\parallel \text{CH}_3 \parallel \text{Cl} \parallel -\text{CH}_2 -\text{CH} -\text{(CH}_2)_2 -\text{CH} -\text{CH}_3$	
40 CH ₂	
CH ₃ CI -CH ₂ -CH-CH ₂ -	-
45 (CH ₂) ₄	
CH ₃ Cl -CH ₂ -CH-CH-(CH ₂)	
(CH ₂) ₃	

Verwendet man gemäß Verfahren (A) N-(2-Chlor-4-methylphenylacetyl)-1-amino-4-ethyl-cyclohexan-carbonsäureethylester als Ausgangsstoff, so kann der Verlauf des erfindungsgemäßen Verfahrens durch folgendes Reaktionsschema wiedergegeben werden:

55

Verwendet man gemäß Verfahren (B_α) 3-(2-Methyl-4-chlorphenyl)-5,5-dimethylpyrrolidin-2,4-dion und Pivaloylchlorid als Ausgangsstoffe, so kann der Verlauf des erfindungsgemäßen Verfahrens durch folgendes Reaktionsschema wiedergegeben werden:

10

25

30

35

40

Verwendet man gemäß Verfahren (B_{β}) 3-(2-Brom-4-ethylphenyl)-5-isopropyl-5-methyl-pyrrolidin-2,4-dion und Acetanhydrid als Ausgangsverbindungen, so kann der Verlauf des erfindungsgemäßen Verfahrens durch folgendes Reaktionsschema wiedergegeben werden:

$$H_3C$$
 H_3C
 Verwendet man gemäß Verfahren (C) 3-(2-Methyl-4-chlorphenyl)-5,5-diethylpyrrolidin-2,4-dion und Chloramei sensäureethoxyethylester als Ausgangsverbindungen, so kann der Verlauf des erfindungsgemäßen Verfahrens durch folgendes Reaktionsschema wiedergegeben werden:

Verwendet man gemäß Verfahren (D_o) 3-(2-Chlor-4-methylphenyl)-5,5-pentamethylen-pyrrolidin-2,4-dion und Chlormonothioameisensäuremethylester als Ausgangsprodukte, so kann der Reaktionsverlauf wie folgt wiedergegeben werden:

Verwendet man gemäß Verfahren (D_{β}) 3-(2-Brom-4-ethylphenyl)-5,5-ethylmercaptoethyl-pyrrolidin-2,4-dion, Schwefelkohlenstoff und Methyliodid als Ausgangskomponenten, so kann der Reaktionsverlauf wie folgt wiedergegeben werden:

SOH₃

$$C_2H_5 \xrightarrow{+CS_2+CH_3I} HN$$

$$C_2H_5$$

$$C_2H_5$$

15

25

30

40

Verwendet man gemäß Verfahren (E) 3-(2-Chlor-4-isopropylphenyl)-5,5-(2-methyl)-pentamethylen-pyrrolidin-2,4-dion und Methansulfonsäurechlorid als Ausgangsprodukt, so kann der Reaktionsverlauf durch folgendes Reaktionsschema wiedergegeben werden:

Verwendet man gemäß Verfahren (F) 3-(2-Methyl-4-chlorphenyl)-5-isobutyl-5-methyl-pyrrolidin-2,4-dion und Methanthio-phosphonsäurechlorid-(2,2,2-trifluorethylester) als Ausgangsprodukte, so kann der Reaktionsverlauf durch folgendes Reaktionsschema wiedergegeben werden:

Verwendet man gemäß Verfahren (G) 3-(2-Fluor-4-methylphenyl)-5-cyclopropyl-5-methyl-pyrrolidin-2,4-dion und NaOH als Komponenten, so kann der Verlauf des erfindungsgemäßen Verfahrens durch folgendes Reaktionsschema wiedergegeben werden:

Na⁽⁺⁾

H₃C_{HN}OH CH₃C_{HN}O(-)

Verwendet man gemäß Verfahren (H_{α}) 3-(2-Chlor-4-ethylphenyl)-5,5-hexamethylen-pyrrolidin-2,4-dion und Ethylisocyanat als Ausgangsprodukte, so kann der Reaktionsverlauf durch folgendes Schema wiedergegeben werden:

20 OH CI C_2H_5 $C_2H_5-N=C=O$ HN O C_2H_5 C_2H_5

Verwendet man gemäß Verfahren (H_β) 3-(2-Methyl-4-chlorphenyl)-5-methyl-pyrrolidin-2,4-dion und Dimethylcarbamidsäurechlorid als Ausgangsprodukte, so kann der Reaktionsverlauf durch folgendes Schema wiedergegeben werden:

 $H_3C \longrightarrow CI \longrightarrow CH_3 \longrightarrow H_3C \longrightarrow CH_3$ $H_3C \longrightarrow CH_3 \longrightarrow H_3C \longrightarrow CH_3$ $H_3C \longrightarrow CH_3 \longrightarrow H_3C \longrightarrow CI$ $H_3C \longrightarrow H_3C \longrightarrow CH_3$ $H_3C \longrightarrow H_3C \longrightarrow CH_3$ $H_3C \longrightarrow H_3C \longrightarrow CH_3$

Die bei den erfindungsgemäßen Verfahren (A) als Ausgangsstoffe benötigten Verbindungen der Formel (II)

A CO₂R⁸ X (II)

in welcher

10

15

30

45

50

55

A, B, X, Y und R⁸ die oben angegebene Bedeutung haben,

sind neu.

Man erhält z.B. Acyl-aminosäureester der Formel (II), wenn man Aminosäurederivate der Formel (XIV),

 $\begin{array}{c}
A \\
B \\
NH_2
\end{array}$ (XIV)

in welcher

R9 für Wasserstoff (XIVa) oder Alkyl, bevorzugt C1-C6-Alkyl (XIVb) steht

15 und

5

10

20

30

40

45

50

A und B die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Phenylessigsäurehalogeniden der Formel (XV)

 $Y \longrightarrow X$ COHal

in welcher

X und Y die oben angegebene Bedeutung haben und

Hal für Chlor oder Brom steht,

acyliert (Chem. Reviews <u>52</u>, 237-416 (1953); Bhattacharya, Indian J. Chem. <u>6</u>, 341-5, 1968) und die dabei für R^9 = Wasserstoff erhaltenen Acylaminosäuren der Formel (IIa),

in welcher

A, B, X und Y die oben angegebene Bedeutung haben,

verestert (Chem. Ind. (London) 1568 (1968)).

Die substituierten cyclischen Aminocarbonsäuren der Formel (XIVa) sind im allgemeinen nach der Bucherer-Bergs-Synthese oder nach der Strecker-Synthese erhältlich und fallen dabei jeweils in unterschiedlichen Isomerenformen an. So erhält man nach den Bedingungen der Bucherer-Bergs-Synthese vorwiegend die Isomeren (im folgenden der Einfachheit halber als β bezeichnet), in welchen die Reste R und die Carboxylgruppe äquatorial stehen, während nach den Bedingungen der Strecker-Synthese vorwiegend die Isomeren (im folgenden der Einfachheit halber als α bezeichnet) anfallen, bei denen die Aminogruppe und die Reste R äquatorial stehen.

Bucherer-Bergs-Synthese (β-Isomeres)

Strecker-Synthese (α -Isomeres)

(L. Munday, J. Chem. Soc. 4372 (1961); J.T. Eward, C. Jitrangeri, Can. J. Chem. <u>53</u>, 3339 (1975). Weiterhin lassen sich die bei den obigen Verfahren (A) verwendeten Ausgangsstoffe der Formel (II)

in welcher

5

10

15

30 A, B, X, Y und R8 die oben angegebene Bedeutung haben,

herstellen, wenn man Aminonitrile der Formel (XVI)

in welcher

40

55

A und B die oben angegebene Bedeutung haben,

45 mit Phenylessigsäurehalogeniden der Formel (XV)

in welcher

X und Y die oben angegebene Bedeutung haben und

Hal für Chlor oder Brom steht.

zu Verbindungen der Formel (XVII)

5

10

20

$$Y - \bigvee_{O} \bigvee_{NH} C \equiv N$$
(XVII)

5 in welcher

A, B, X und Y die oben angegebene Bedeutung haben,

umsetzt, und diese anschließend einer schwefelsauren Alkoholyse unterwirft.

Die Verbindungen der Formel (XVII) sind ebenfalls neu.

Beispielhaft aber nicht begrenzend seien außer den bei den Herstellungsbeispielen genannten Zwischenprodukten die folgenden Verbindungen der Formel (II) genannt:

N-(2-Chlor-4-methylphenylacetyl)-alanin-methylester 25 N-(2-Chlor-4-methylphenylacetyl)-leucin-methylester N-(2-Chlor-4-methylphenylacetyl)-isoleucin-methylester N-(2-Chlor-4-methylphenylacetyl)-valin-methylester N-(2-Chlor-4-methylphenylacetyl)-aminoisobuttersäure-methylester N-(2-Chlor-4-methylphenylacetyl)-2-ethyl-2-aminobuttersäure-methylester 30 N-(2-Chlor-4-methylphenylacetyl)-2-methyl-2-aminovaleriansäure-methylester N-(2-Chlor-4-methylphenylacetyl)-2,3-dimethyl-2-aminovaleriansäure-methylester N-(2-Chlor-4-methylphenylacetyl)-1-amino-cyclopentancarbonsäure-methylester N-(2-Chlor-4-methylphenylacetyl)-1-amino-cyclohexancarbonsäure-methylester N-(2-Chlor-4-methylphenylacetyl)-1-amino-cycloheptancarbonsäure-methylester 35 N-(2-Chlor-4-methylphenylacetyl)-1-amino-cyclooktancarbonsäure-methylester N-(4-Chlor-2-methylphenylacetyl)-alanin-methylester N-(4-Chlor-2-methylphenylacetyl)-leucin-methylester N-(4-Chlor-2-methylphenylacetyl)-isoleucin-methylester N-(4-Chlor-2-methylphenylacetyl)-valin-methylester 40 N-(4-Chlor-2-methylphenylacetyl)-aminoisobuttersäure-methylester N-(4-Chlor-2-methylphenylacetyl)-2-ethyl-2-aminobuttersäure-methylester N-(4-Chlor-2-methylphenylacetyl)-2-methyl-2-aminovaleriansäure-methylester N-(4-Chlor-2-methylphenylacetyl)-2,3-dimethyl-2-aminovaleriansäure-methylester N-(4-Chlor-2-methylphenylacetyl)-1-amino-cyclopentancarbonsäure-methylester 45 N-(4-Chlor-2-methylphenylacetyl)-1-amino-cyclohexancarbonsäure-methylester N-(4-Chlor-2-methylphenylacetyl)-1-amino-cycloheptancarbonsäure-methylester N-(4-Chlor-2-methylphenylacetyl)-1-amino-cyclooktancarbonsäure-methylester N-(2-Chlor-4-methyl-phenylacetyl)-1-amino-2-methyl-cyclohexancarbonsäure-methylester, N-(2-Chlor-4-methyl-phenylacetyl)-1-amino-3-methyl-cyclohexancarbonsäure-methylester, 50 N-(2-Chlor-4-methyl-phenylacetyl)-1-amino-4-methyl-cyclohexancarbonsäure-methylester, N-(2-Chlor-4-methyl-phenylacetyl)-1-amino-3,4-dimethyl-cyclohexancarbonsäure-methylester. N-(2-Chlor-4-methyl-phenylacetyl)-1-amino-4-ethyl-cyclohexancarbonsäure-methylester, N-(2-Chlor-4-methyl-phenylacetyl)-1-amino-4-isopropyl-cyclohexancarbonsäure-methylester, N-(2-Chlor-4-methyl-phenylacetyl)-1-amino-4-tert.-butyl-cyclohexancarbonsäure-methylester, 55 N-(2-Chlor-4-methyl-phenylacetyl)-1-amino-4-methoxy-cyclohexancarbonsäure-methylester, N-(4-Chlor-2-methyl-phenylacetyl)-1-amino-2-methyl-cyclohexancarbonsäure-methylester, N-(4-Chlor-2-methyl-phenylacetyl)-1-amino-3-methyl-cyclohexancarbonsäure-methylester, N-(4-Chlor-2-methyl-phenylacetyl)-1-amino-4-methyl-cyclohexancarbonsäure-methylester,

```
N-(4-Chlor-2-methyl-phenylacetyl)-1-amino-3,4-dimethyl-cyclohexancarbonsäure-methylester, N-(4-Chlor-2-methyl-phenylacetyl)-1-amino-4-ethyl-cyclohexancarbonsäure-methylester, N-(4-Chlor-2-methyl-phenylacetyl)-1-amino-4-isopropyl-cyclohexancarbonsäure-methylester, N-(4-Chlor-2-methyl-phenylacetyl)-1-amino-4-tert.-butyl-cyclohexancarbonsäure-methylester, N-(4-Chlor-2-methyl-phenylacetyl)-1-amino-4-methoxy-cyclohexancarbonsäure-methylester,
```

5

Beispielhaft, aber nicht begrenzend, seien außer den bei den Herstellungsbeispielen genannten Zwischenprodukten die folgenden Verbindungen der Formel (IIa) genannt:

```
10
          N-(2-Chlor-4-methylphenylacetyl)-alanin
          N-(2-Chlor-4-methylphenylacetyl)-leucin
          N-(2-Chlor-4-methylphenylacetyl)-isoleucin
          N-(2-Chlor-4-methylphenylacetyl)-valin
          N-(2-Chlor-4-methylphenylacetyl)-aminoisobuttersäure
15
          N-(2-Chlor-4-methylphenylacetyl)-2-ethyl-2-aminobuttersäure
          N-(2-Chlor-4-methylphenylacetyl)-2-methyl-2-aminovaleriansäure
          N-(2-Chlor-4-methylphenylacetyl)-2,3-dimethyl-2-aminovaleriansäure
          N-(2-Chlor-4-methylphenylacetyl)-1-amino-cyclopentancarbonsäure
          N-(2-Chlor-4-methylphenylacetyl)-1-amino-cyclohexancarbonsäure
20
          N-(2-Chlor-4-methylphenylacetyl)-1-amino-cycloheptancarbonsäure
          N-(2-Chlor-4-methylphenylacetyl)-1-amino-cyclooktancarbonsäure
          N-(4-Chlor-2-methylphenylacetyl)-alanin
          N-(4-Chlor-2-methylphenylacetyl)-leucin
          N-(4-Chlor-2-methylphenylacetyl)-isoleucin
25
          N-(4-Chlor-2-methylphenylacetyl)-valin
          N-(4-Chlor-2-methylphenylacetyl)-aminoisobuttersäure
          N-(4-Chlor-2-methylphenylacetyl)-2-ethyl-2-aminobuttersäure
          N-(4-Chlor-2-methylphenylacetyl)-2-methyl-2-aminovaleriansäure
          N-(4-Chlor-2-methylphenylacetyl)-2,3-dimethyl-2-aminovaleriansäure
30
          N-(4-Chlor-2-methylphenylacetyl)-1-amino-cyclopentancarbonsäure
          N-(4-Chlor-2-methylphenylacetyl)-1-amino-cyclohexancarbonsäure
          N-(4-Chlor-2-methylphenylacetyl)-1-amino-cycloheptancarbonsäure
          N-(4-Chlor-2-methylphenylacetyl)-1-amino-cyclooktancarbonsäure
          N-(2-Chlor-4-methyl-phenylacetyl)-1-amino-2-methyl-cyclohexancarbonsäure
35
          N-(2-Chlor-4-methyl-phenylacetyl)-1-amino-3-methyl-cyclohexancarbonsäure
          N-(2-Chlor-4-methyl-phenylacetyl)-1-amino-4-methyl-cyclohexancarbonsäure
          N-(2-Chlor-4-methyl-phenylacetyl)-1-amino-3,4-dimethyl-cyclohexancarbonsäure
          N-(2-Chlor-4-methyl-phenylacetyl)-1-amino-4-ethyl-cyclohexancarbonsäure
          N-(2-Chlor-4-methyl-phenylacetyl)-1-amino-4-isopropyl-cyclohexancarbonsäure
          N-(2-Chlor-4-methyl-phenylacetyl)-1-amino-4-tert.-butyl-cyclohexancarbonsäure
40
          N-(2-Chlor-4-methyl-phenylacetyl)-1-amino-4-methoxy-cyclohexancarbonsäure
          N-(4-Chlor-2-methyl-phenylacetyl)-1-amino-2-methyl-cyclohexancarbonsäure
          N-(4-Chlor-2-methyl-phenylacetyl)-1-amino-3-methyl-cyclohexancarbonsäure
          N-(4-Chlor-2-methyl-phenylacetyl)-1-amino-4-methyl-cyclohexancarbonsäure
45
          N-(4-Chlor-2-methyl-phenylacetyl)-1-amino-3,4-dimethyl-cyclohexancarbonsäure
          N-(4-Chlor-2-methyl-phenylacetyl)-1-amino-4-ethyl-cyclohexancarbonsäure
          N-(4-Chlor-2-methyl-phenylacetyl)-1-amino-4-isopropyl-cyclohexancarbonsäure
          N-(4-Chlor-2-methyl-phenylacetyl)-1 -amino-4-tert.-butyl-cyclohexancarbonsäure
          N-(4-Chlor-2-methyl-phenylacetyl)-1 -amino-4-methoxy-cyclohexancarbonsäure
50
```

Verbindungen der Formel (IIa) sind beispielsweise aus den Phenylessigsäurehalogeniden der Formel (XV) und Aminosäuren der Formel (XIVa) nach Schotten-Baumann (Organikum, 9. Auflage, 446 (1970) VEB Deutscher Verlag der Wissenschaften, Berlin) erhättlich.

Die Phenylessigsäurehalogenide der Formel (XV) sind allgemein bekannte Verbindungen der organischen Chemie oder lassen sich nach bekannten Verfahren herstellen.

Die zur Durchführung der erfindungsgemäßen Verfahren (B), (C), (D), (E), (F), (G) und (H) als Ausgangsstoffe benötigten Verbindungen der Formel (Ia) sind durch das erfindungsgemäße Verfahren (A) erhältlich.

Die zur Durchführung der erfindungsgemäßen Verfahren (B), (C), (D), (E), (F), (G) und (H) außerdem als Aus-

gangsstoffe benötigten Säurehalogenide der Formel (III), Carbonsäureanhydride der Formel (IV), Chlorameisensäureester oder Chlorameisensäurethioester der Formel (V), Chlormonothioameisensäureester oder Chlordithioameisensäureester der Formel (VII), Alkylhalogenide der Formel (VII), Sulfonsäurechloride der Formel (VIII), Phosphorverbindungen der Formel (IX), Metallhydroxide, Metallalkoxide oder Amine der Formel (X) und (XI) und Isocyanate der Formel (XIII) oder Carbamidsäurechlorid der Formel (XIII) sind allgemein bekannte Verbindungen der organischen bzw. anorganischen Chemie.

Das Verfahren (A) ist dadurch gekennzeichnet, daß man Verbindungen der Formel (II) in welcher A, B, X, Y und R⁸ die oben angegebene Bedeutung haben, in Gegenwart von Basen einer intramolekularen Kondensation unterwirft.

Als Verdünnungsmittel können bei dem erfindungsgemäßen Verfahren (A) alle inerten organischen Solventien eingesetzt werden. Vorzugsweise verwendbar sind Kohlenwasserstoffe, wie Toluol und Xylol, ferner Ether, wie Dibutylether, Tetrahydrofuran, Dioxan, Glykoldimethylether und Diglykoldimethylether, außerdem polare Lösungsmittel, wie Dimethylsulfoxid, Sulfolan, Dimethylformamid und N-Methyl-pyrrolidon, sowie Alkohole wie Methanol, Ethanol, Propanol, Isopropanol, Butanol, iso-Butanol und tert.-Butanol.

Als Basen (Deprotonierungsmittel) können bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (A) alle üblichen Protonenakzeptoren eingesetzt werden. Vorzugsweise verwendbar sind Alkalimetall- und Erdalkalimetall-oxide, -hydroxide und -carbonate, wie Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid, Magnesiumoxid, Calciumoxid, Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat und Calciumcarbonat, die auch in Gegenwart von Phasentransferkatalysatoren wie z.B. Triethylbenzylammoniumchlorid, Tetrabutylammoniumbromid, Adogen 464 (= Methyltrialkyl(C₈-C₁₀)ammoniumchlorid) oder TDA 1 (= Tris-(methoxyethoxyethyl)-amin) eingesetzt werden können. Weiterhin können Alkalimetalle wie Natrium oder Kalium verwendet werden. Ferner sind Alkalimetall- und Erdalkalimetallamide und -hydride, wie Natriumamid, Natriumhydrid und Calciumhydrid, und außerdem auch Alkalimetallalkoholate, wie Natrium-methylat, Natriumethylat und Kalium-tert.-butylat einsetzbar.

Die Reaktionstemperaturen können bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (A) innerhalb eines größeren Bereiches variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man bei Temperaturen zwischen 0°C und 250°C, vorzugsweise zwischen 50°C und 150°C.

Das erfindungsgemäße Verfahren (A) wird im allgemeinen unter Normaldruck durchgeführt.

25

30

45

Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (A) setzt man die Reaktionskomponenten der Formeln (II) und die deprotonierenden Basen im allgemeinen in etwa doppeltäquimolaren Mengen ein. Es ist jedoch auch möglich, die eine oder andere Komponente in einem größeren Überschuß (bis zu 3 Mol) zu verwenden.

Das Verfahren ($B\alpha$) ist dadurch gekennzeichnet, daß man Verbindungen der Formel (Ia) mit Carbonsäurehalogeniden der Formel (III) umsetzt.

Als Verdünnungsmittel können bei dem erfindungsgemäßen Verfahren (Bα) bei Verwendung der Säurehalogenide alle gegenüber diesen Verbindungen inerten Solventien eingesetzt werden. Vorzugsweise verwendbar sind Kohlenwasserstoffe, wie Benzin, Benzol, Toluol, Xylol und Tetralin, ferner Halogenkohlenwasserstoffe, wie Methylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, außerdem Ketone, wie Aceton und Methylisopropylketon, weiterhin Ether, wie Diethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, darüberhinaus Carbonsäureester, wie Ethylacetat, und auch stark polare Solventien, wie Dimethylsulfoxid und Sulfolan. Wenn die Hydrolysestabilität des Säurehalogenids es zuläßt, kann die Umsetzung auch in Gegenwart von Wasser durchgeführt werden.

Als Säurebindemittel kommen bei der Umsetzung nach dem erfindungsgemäßen Verfahren (Bα) alle üblichen Säureakzeptoren in Betracht. Vorzugsweise verwendbar sind tertiäre Amine, wie Triethylamin, Pyridin, Diazabicyclooctan (DABCO), Diazabicycloundecen (DBU), Diazabicyclononen (DBN), Hünig-Base und N,N-Dimethyl-anilin, ferner Erdalkalimetalloxide, wie Magnesium- und Calciumoxid, außerdem Alkali- und Erdalkali-metall-carbonate, wie Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat und Calciumcarbonat sowie Alkalihydroxide wie Natriumhydroxid und Kaliumhydroxid.

Die Reaktionstemperaturen können bei dem erfindungsgemäßen Verfahren (Bα) innerhalb eines größeren Bereiches variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man bei Temperaturen zwischen -20°C und +150°C, vorzugsweise zwischen 0°C und 100°C.

Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (Bα) werden die Ausgangsstoffe der Formel (Ia) und das Carbonsäurehalogenid der Formel (III) im allgemeinen in angenähert äquivalenten Mengen verwendet. Es ist jedoch auch möglich, das Carbonsäurehalogenid in einem größeren Überschuß (bis zu 5 Mol) einzusetzen. Die Aufarbeitung erfolgt nach üblichen Methoden.

Das Verfahren (Bβ) ist dadurch gekennzeichnet, daß man Verbindungen der Formel (Ia) mit Carbonsäureanhydriden der Formel (IV) umsetzt.

Als Verdünnungsmittel können vorzugsweise diejenigen Verdünnungsmittel verwendet werden, die auch bei der Verwendung von Säurehalogeniden vorzugsweise in Betracht kommen. Im übrigen kann auch ein im Überschuß eingesetztes Carbonsäureanhydrid gleichzeitig als Verdünnungsmittel fungieren

Die Reaktionstemperaturen können bei dem erfindungsgemäßen Verfahren (Bβ) innerhalb eines größeren Bereiches variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man bei Temperaturen zwischen -20°C und +150°C, vorzugsweise zwischen 0°C und 100°C.

Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (Bβ) werden die Ausgangsstoffe der Formel (Ia) und das Carbonsäureanhydrid der Formel (IV) im allgemeinen in angenähert äquivalenten Mengen verwendet. Es ist jedoch auch möglich, das Carbonsäureanhydrid in einem größeren Überschuß (bis zu 5 Mol) einzusetzen. Die Aufarbeitung erfolgt nach üblichen Methoden.

Im allgemeinen geht man so vor, daß man Verdünnungsmittel und im Überschuß vorhandenes Carbonsäureanhydrid sowie die entstehende Carbonsäure durch Destillation oder durch Waschen mit einem organischen Lösungsmittel oder mit Wasser entfernt.

Das Verfahren (C) ist dadurch gekennzeichnet, daß man Verbindungen der Formel (Ia) mit Chlorameisensäureestern oder Chlorameisensäurethiolestern der Formel (V) umsetzt.

Als Säurebindemittel kommen bei der Umsetzung nach dem erfindungsgemäßen Verfahren (C) alle üblichen Säureakzeptoren in Betracht. Vorzugsweise verwendbar sind tertiäre Amine, wie Triethylamin, Pyridin, DABCO, DBU, DBA, Hünig-Base und N,N-Dimethyl-anilin, ferner Erdalkalimetalloxide, wie Magnesium- und Calciumoxid, außerdem Alkali- und Erdalkalimetallcarbonate, wie Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat und Calciumcarbonat sowie Alkalihydroxide wie Natriumhydroxid und Kaliumhydroxid.

Als Verdünnungsmittel können bei dem erfindungsgemäßen Verfahren (C) alle gegenüber diesen Verbindungen inerten Solventien eingesetzt werden. Vorzugsweise verwendbar sind Kohlenwasserstoffe, wie Benzin, Benzol, Toluol, Xylol und Tetralin, ferner Halogenkohlenwasserstoffe, wie Methylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenwasserstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, außerdem Ketone, wie Aceton und Methylisopropylketon, weiterhin Ether, wie Diethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, darüber hinaus Carbonsäureester, wie Ethylacetat, und auch stark polare Solventien, wie Dimethylsulfoxid und Sulfolan.

Die Reaktionstemperaturen können bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (C) innerhalb eines größeren Bereiches variiert werden. Arbeitet man in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und eines Säurebindemittels, so liegen die Reaktionstemperaturen im allgemeinen zwischen -20°C und +100°C, vorzugsweise zwischen 0°C und 50°C.

Das erfindungsgemäße Verfahren (C) wird im allgemeinen unter Normaldruck durchgeführt.

10

15

25

30

35

40

45

55

Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (C) werden die Ausgangsstoffe der Formel (Ia) und der entsprechende Chlorameisensäureester bzw. Chlorameisensäurethiolester der Formel (V) im allgemeinen in angenähert äquivalenten Mengen verwendet. Es ist jedoch auch möglich, die eine oder andere Komponente in einem größeren Überschuß (bis zu 2 Mol) einzusetzen. Die Aufarbeitung erfolgt dann nach üblichen Methoden. Im allgemeinen geht man so vor, daß man ausgefallene Salze entfernt und das verbleibende Reaktionsgemisch durch Abziehen des Verdünnungsmittels einengt.

Beim Herstellungsverfahren (Da) setzt man pro Mol Ausgangsverbindung der Formel (Ia) ca. 1 Mol Chlormonothioameisensäureester bzw. Chlordithioameisensäureester der Formel (VI) bei 0 bis 120°C, vorzugsweise bei 20 bis 60°C um

Als gegebenenfalls zugesetzte Verdünnungsmittel kommen alle inerten polaren organischen Lösungsmittel in Frage, wie Ether, Amide, Sulfone, Sulfoxide, aber auch Halogenalkane.

Vorzugsweise werden Dimethylsulfoxid, Tetrahydrofuran, Dimethylformamid oder Methylenchlorid -eingesetzt.

Stellt man in einer bevorzugten Ausführungsform durch Zusatz von starken Deprotonierungsmitteln wie z.B. Natriumhydrid oder Kaliumtertiärbutylat das Enolatsalz der Verbindung (la) dar, kann auf den weiteren Zusatz von Säurebindemitteln verzichtet werden.

Werden Säurebindemittel eingesetzt, so kommen übliche anorganische oder organische Basen in Frage, beispielhaft seien Natriumhydroxid, Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat, Pyridin, Triethylamin aufgeführt.

Die Reaktion kann bei Normaldruck oder unter erhöhtem Druck durchgeführt werden, vorzugsweise wird bei Normaldruck gearbeitet. Die Aufarbeitung geschieht nach üblichen Methoden.

Beim Herstellungsverfahren (D_{β}) setzt man pro Mol Ausgangsverbindung der Formel (Ia) die äquimolare Menge bzw. einen Überschuß Schwefelkohlenstoff zu. Man arbeitet hierbei vorzugsweise bei Temperaturen von 0 bis 50°C und insbesondere bei 20 bis 30°C.

Oft ist es zweckmäßig zunächst aus der Verbindung der Formel (la) durch Zusatz eines Deprotonierungsmittels (wie z.B. Kaliumtertiärbutylat oder Natriumhydrid) das entsprechende Salz herzustellen. Man setzt die Verbindung (la) solange mit Schwefelkohlenstoff um, bis die Bildung der Zwischenverbindung abgeschlossen ist, z.B. nach mehrstündigem Rühren bei Raumtemperatur.

Die weitere Umsetzung mit dem Alkylhalogenid der Formet (VII) erfolgt vorzugsweise bei 0 bis 70°C und insbesondere bei 20 bis 50°C. Hierbei wird mindestens die äquimolare Menge Alkylhalogenid eingesetzt.

Man arbeitet bei Normaldruck oder unter erhöhtem Druck, vorzugsweise bei Normaldruck.

Die Aufarbeitung erfolgt wiederum nach üblichen Methoden.

Beim Herstellungsverfahren (E) setzt man pro Mol Ausgangsverbindung der Formel (Ia) ca. 1 Mol Sulfonsäurechlorid (VIII) bei -20 bis 150°C, vorzugsweise bei 20 bis 70°C um.

Als gegebenenfalls zugesetzte Verdünnungsmittel kommen alle inerten polaren organischen Lösungsmittel in Fra-

ge wie Ether, Amide, Nitrile, Sulfone, Sulfoxide oder halogenierte Kohlenwasserstoffe wie Methylenchlorid.

Vorzugsweise werden Dimethylsulfoxid, Tetrahydrofuran, Dimethylformamid, Methylenchlorid eingesetzt.

Stellt man in einer bevorzugten Ausführungsform durch Zusatz von starken Deprotonierungsmitteln (wie z.B. Natriumhydrid oder Kaliumtertiärbutylat) das Enolatsalz der Verbindung (Ia) dar, kann auf den weiteren Zusatz von Säurebindemitteln verzichtet werden.

Werden Säurebindemittel eingesetzt, so kommen übliche anorganische oder organische Basen in Frage, beispielhaft seien Natriumhydroxid, Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat, Pyridin, Triethylamin aufgeführt.

Die Reaktion kann bei Normaldruck oder unter erhöhtem Druck durchgeführt werden, vorzugsweise wird bei Normaldruck gearbeitet. Die Aufarbeitung geschieht nach üblichen Methoden.

Beim Herstellungsverfahren (F) setzt man zum Erhalt von Verbindungen der Struktur (Ie) auf 1 Mol der Verbindung (Ia), 1 bis 2, vorzugsweise 1 bis 1,3 Mol der Phosphorverbindung der Formel (IX) bei Temperaturen zwischen -40°C und 150°C, vorzugsweise zwischen -10 und 110°C um.

Als gegebenenfalls zugesetzte Verdünnungsmittel kommen alle inerten, polaren organischen Lösungsmittel in Frage wie Halogenalkane, Ether, Amide, Nitrile, Alkohole, Sulfide, Sulfone, Sulfoxide etc.

Vorzugsweise werden Acetonitril, Dimethylsulfoxid, Tetrahydrofuran, Dimethylformamid, Methylenchlorid eingesetzt.

Als gegebenenfalls zugesetzte Säurebindemittel kommen übliche anorganische oder organische Basen in Frage wie Hydroxide, Carbonate oder Amine. Beispielhaft seien Natriumhydroxid, Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat, Pyridin, Triethylamin aufgeführt.

Die Umsetzung kann bei Normaldruck oder unter erhöhtem Druck durchgeführt werden, vorzugsweise wird bei Normaldruck gearbeitet. Die Aufarbeitung geschieht nach üblichen Methoden der organischen Chemie. Die Reinigung der anfallenden Endprodukte geschieht vorzugsweise durch Kristallisation, chromatographische Reinigung oder durch sogenanntes "Andestillieren", d.h. Entfernung der flüchtigen Bestandteile im Vakuum.

Das Verfahren (G) ist dadurch gekennzeichnet, daß man Verbindungen der Formel (Ia) mit Metallhydroxiden bzw. Metallalkoxiden der Formel (X) oder Aminen der Formel (XI) umsetzt.

Als Verdünnungsmittel können bei dem erfindungsgemäßen Verfahren vorzugsweise Ether wie Tetrahydrofuran, Dioxan, Diethylether oder aber Alkohole wie Methanol, Ethanol, Isopropanol, aber auch Wasser eingesetzt werden. Das erfindungsgemäße Verfahren (G) wird im allgemeinen unter Normaldruck durchgeführt. Die Reaktionstemperaturen liegen im allgemeinen zwischen -20°C und 100°C, vorzugsweise zwischen 0°C und 50°C.

Bei Herstellungsverfahren (H_{α}) setzt man pro Mol Ausgangsverbindung der Formel (Ia) ca. 1 Mol Isocyanat der Formel (XII) bei 0 bis 100°C, vorzugsweise bei 20 bis 50°C um.

Als gegebenenfalls zugesetzte Verdünnungsmittel kommen alle inerten organischen Lösungsmittel in Frage, wie Ether, Amide, Nitrile, Sulfone, Sulfoxide.

Gegebenenfalls können Katalysatoren zur Beschleunigung der Reaktion zugesetzt werden. Als Katalysatoren können sehr vorteilhaft zinnorganische Verbindungen, wie z.B. Dibutylzinndilaurat eingesetzt werden. Es wird vorzugsweise bei Normaldruck gearbeitet.

Beirn Herstellungsverfahren (H_β) setzt man pro Mol Ausgangsverbindung der Formel (Ia) ca. 1 Mol Carbamidsäurechlorid der Formel (XIII) bei 0 bis 150°C, vorzugsweise bei 20 bis 70°C um.

Als gegebenenfalls zugesetzte Verdünnungsmittel kommen alle inerten polaren organischen Lösungsmittel in Frage wie Ether, Amide, Sulfone, Sulfoxide oder halogenierte Kohlenwasserstoffe.

Vorzugsweise werden Dimethylsulfoxid, Tetrahydrofuran, Dimethylformamid oder Methylenchlorid eingesetzt.

Stellt man in einer bevorzugten Ausführungsform durch Zusatz von starken Deprotonierungsmitteln (wie z.B. Natriumhydrid oder Kaliumtertiärbutylat) das Enolatsalz der Verbindung (Ia) dar, kann auf den weiteren Zusatz von Säurebindemitteln verzichtet werden.

Werden Säurebindemittel eingesetzt, so kommen übliche anorganische oder organische Basen in Frage, beispielhaft seien Natriumhydroxid, Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat, Triethylamin oder Pyridin genannt.

Die Reaktion kann bei Normaldruck oder unter erhöhtem Druck durchgeführt werdern, vorzugsweise wird bei Normaldruck gearbeitet. Die Aufarbeitung geschieht nach üblichen Methoden.

Die Wirkstoffe eignen sich zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen, vorzugsweise Arthropoden und Nematoden, insbesondere Insekten und Spinnentieren, die in der Landwirtschaft, in Forsten, im Vorrats- und Materialschutz sowie auf dem Hygienesektor vorkommen. Sie sind gegen normal sensible und resistente Arten sowie gegen alle oder einzelne Entwicklungsstadien wirksam. Zu den oben erwähnten Schädlingen gehören:

Aus der Ordnung der Isopoda z.B. Oniscus asellus, Armadillidium vulgare, Porcellio scaber.

Aus der Ordnung der Diplopoda z.B. Blaniulus guttulatus

55 Aus der Ordnung der Chilopoda z.B. Geophilus carpophagus, Scutigera spec.

Aus der Ordnung der Symphyla z.B. Scutigerella immaculata.

Aus der Ordnung der Thysanura z.B. Lepisma saccharina.

10

15

20

25

35

Aus der Ordnung der Collembola z.B. Onychiurus armatus.

Aus der Ordnung der Orthoptera z.B. Blatta orientalis, Periplaneta americana, Leucophaea maderae, Blattella germanica, Acheta domesticus, Gryllotalpa spp., Locusta migratoria migratorioides, Melanoplus differentialis, Schistocerca gregaria.

Aus der Ordnung der Dermaptera z.B. Forficula auricularia.

5 Aus der Ordnung der Isoptera z.B. Reticulitermes spp..

25

Aus der Ordnung der Anoplura z.B. Phylloxera vastatrix, Pemphigus spp., Pediculus humanus corporis, Haematopinus spp., Linoqnathus spp.,

Aus der Ordnung der Mallophaga z.B. Trichodectes spp., Damalinea spp.

Aus der Ordnung der Thysanoptera z.B. Hercinothrips femoralis, Thrips tabaci.

4 Aus der Ordnung der Heteroptera z.B. Eurygaster spp., Dysdercus intermedius, Piesma quadrata, Cimex lectularius, Rhodnius prolixus, Triatoma spp.

Aus der Ordnung der Homoptera z.B. Aleurodes brassicae, Bemisia tabaci, Trialeurodes vaporariorum, Aphis gossypii, Brevicoryne brassicae, Cryptomyzus ribis, Aphis fabae, Doralis pomi, Eriosoma lanigerum, Hyalopterus arundinis, Macrosiphum avenae, Myzus spp., Phorodon humuli, Rhopalosiphum padi, Empoasca spp., Euscelis bilobatus, Nephotettix cincticeps, Lecanium corni, Saissetia oleae, Laodelphax striatellus, Nilaparvata lugens, Aonidiella aurantii, Aspidiotus hederae, Pseudococcus spp. Psylla spp.

Aus der Ordnung der Lepidoptera z.B. Pectinophora gossypiella, Bupalus piniarius, Cheimatobia brumata, Lithocolletis blancardella, Hyponomeuta padella, Plutella maculipennis, Malacosoma neustria, Euproctis chrysorrhoea, Lymantria spp. Bucculatrix thurberiella, Phyllocnistis citrella, Agrotis spp., Euxoa spp., Feltia spp., Earias insulana, Heliothis spp., Spodoptera exigua, Mamestra brassicae, Panolis flammea, Prodenia litura, Spodoptera spp., Trichoplusia ni, Carpocapsa pomonella, Pieris spp., Chilo spp., Pyrausta nubilalis, Ephestia kuehniella, Galleria mellonella, Tineola bisselliella, Tinea pellionella, Hofmannophila pseudospretella, Cacoecia podana, Capua reticulana, Choristoneura fumiferana, Clysia ambiguella, Homona magnanima, Tortrix viridana.

Aus der Ordnung der Coleoptera z.B. Anobium punctatum, Rhizopertha dominica, Acanthoscelides obtectus, Acanthoscelides obtectus, Hylotrupes bajulus, Agelastica alni, Leptinotarsa decemlineata, Phaedon cochleariae, Diabrotica spp., Psylliodes chrysocephala, Epilachna varive stis, Atomaria spp., Oryzaephilus surinamensis, Antho nomus spp., Sitophilus spp., Otiorrhynchus sulcatus, Cosmopolites sordidus, Ceuthorrhynchus assimilis, Hypera postica, Dermestes spp., Trogoderma spp., Anthrenus spp., Attagenus spp., Lyctus spp., Meligethes aeneus, Ptinus spp., Niptus hololeucus, Gibbium psylloides, Tribolium spp., Tenebrio molitor, Agriotes spp., Cono derus spp., Melolontha melolontha, Amphimallon solsti tialis, Costelytra zealandica.

Aus der Ordnung der Hymenoptera z.B. Diprion spp., Hoplocampa spp., Lasius spp., Monomorium pharaonis, Vespa spp.

Aus der Ordnung der Diptera z.B. Aedes spp., Anopheles spp., Culex spp., Drosophila melanogaster, Musca spp., Fannia spp., Calliphora erythrocephala, Lucilia spp., Chrysomyia spp., Cuterebra spp., Gastrophilus spp., Hyppobosca spp., Stomoxys spp., Oestrus spp., Hypoderma spp., Tabanus spp., Tannia spp., Bibio hortulanus, Oscinella frit, Phorbia spp., Pegomyia hyoscyami, Ceratitis capitata, Dacus oleae, Tipula paludosa.

Aus der Ordnung der Siphonaptera z.B. Xenopsylla cheopis, Ceratophyllus spp.. Aus der Ordnung der Arachnida z.B. Scorpio maurus, Latrodectus mactans.

Aus der Ordnung der Acarina z.B. Acarus siro, Argas spp., Ornithodoros spp., Dermanyssus gallinae, Eriophyes ribis, Phyllocoptruta oleivora, Boophilus spp., Rhipicephalus spp., Amblyomma spp., Hyalomma spp., Ixodes spp., Psoroptes spp., Chorioptes spp., Sarcoptes spp., Tarsonemus spp., Bryobia praetiosa, Panonychus spp., Tetranychus spp.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe zeichnen sich durch eine hohe insektizide und akarizide Wirksamkeit aus.

Sie lassen sich mit besonders gutem Erfolg zur Bekämpfung von pflanzenschädigenden Insekten einsetzen, wie beispielsweise gegen die Larven des Meerrettichblattkäfers (Phaedon cochleariae) oder gegen die Larven der grünen Reiszikade (Nephotettix cincticeps) und gegen die Raupen der Kohlschabe (Plutella maculipennis).

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe können weiterhin als Defoliants, Desiccants, Krautabtötungsmittel und insbesondere als Unkrautvernichtungsmittel verwendet werden. Unter Unkraut im weitesten Sinne sind alle Pflanzen zu verstehen, die an Orten aufwachsen, wo sie unerwünscht sind. Ob die erfindungsgemäßen Stoffe als totale oder selektive Herbizide wirken, hängt im wesentlichen von der angewendeten Menge ab.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe können z.B. bei den folgenden Pflanzen verwendet werden:

<u>Dikotyle Unkräter der Gattungen:</u> Sinapis, Lepidium, Galium, Stellaria, Matricaria, Anthemis, Galinsoga, Chenopodium, Urtica, Senecio, Amaranthus, Portulaca, Xanthium, Convolvulus, Ipomoea, Polygonum, Sesbania, Ambrosia, Cirsium, Carduus, Sonchus, Solanum, Rorippa, Rotola, Lindernia, Lamium, Veronica, Abutilon, Emex, Datura, Viola, Galeopsis, Papaver, Centaurea, Trifolium, Ranunculus, Taraxacum.

<u>Dikotyle Kulturen der Gattungen:</u> Gossypium, Glycine, Beta, Daucus, Phaseolus, Pisum, Solanum, Linum, Ipomoea, Vicia, Nicotiana, Lycopersicon, Arachis, Brassica, Lactuca, Cucumis, Cucurbita.

Monokotyle Unkräuter der Gattungen: Echinochloa, Setaria, Panicum, Digitaria, Phleum, Poa, Festuca, Eleusine,

Brachiaria, Lolium, Bromus, Avena, Cyperus, Sorghum, Agropyron, Cycnodon, Monochoria, Fimbristylis, Sagittaria, Eleocharis, Scirpus, Paspalum, Ischaemum, Sphenoclea, Dactyloctenium, Agrostis, Alopecurus, Apera.

Monokotyle Kulturen der Gattungen: Oryza, Zea, Triticum, Hordeum, Avena, Secale, Sorghum, Panicum, Sachharum, Ananas, Asparagus, Allium.

Die Verwendung der erfindungsgemäßen Wirkstoffe ist jedoch keineswegs auf diese Gattungen beschränkt, sondern erstreckt sich in gleicher Weise auch auf andere Pflanzen.

Die Verbindunngen eignen sich in Abhängigkeit von der Konzentration zur Totalunkrautbekämpfung z.B. auf Industrie- und Gleisanlagen und auf Wegen und Plätzen mit und ohne Baumbewuchs. Ebenso können die Verbindungen zur Unkrautbekämpfung in Dauerkulturen, z.B. Forst, Ziergehölz-, Obst, Wein-, Citrus-, Nuß-, Bananen-, Kaffee-, Tee-, Gummi-, Ölpalm-, Kakao-, Beerenfrucht- und Hopfenanlagen, auf Zier- und Sportrasen und Weideflächen und zur selektiven Unkrautbekämpfung in einjährigen Kulturen eingesetzt werden.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe eignen sich sehr gut zur selektiven Bekämpfung monokotyler Unkräuter in dikotylen Kulturen im Vor- und Nachlaufverfahren. Sie können beispielsweise in Baumwolle oder Zuckerrüben mit sehr gutem Erfolg zur Bekämpfung von Schadgräser eingesetzt werden.

Die Wirkstoffe können in die üblichen Formulierungen überführt werden, wie Lösungen, Emulsionen, Spritzpulver, Suspensionen, Pulver, Stäubemittel, Pasten, lösliche Pulver, Granulate, Suspensions-Emulsions-Konzentrate, Wirkstoffimprägnierte Natur- und synthetische Stoffe sowie Feinstverkapselungen in polymeren Stoffen.

Diese Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. durch Vermischen der Wirkstoffe mit Streckmitteln, also flüssigen Lösungsmitteln und/oder festen Trägerstoffen, gegebenenfalls unter Verwendung von oberflächenaktiven Mitteln, also Emulgiermitteln und/oder Dispergiermitteln und/oder schaumerzeugenden Mitteln.

Im Falle der Benutzung von Wasser als Streckmittel können z.B. auch organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden. Als flüssige Lösungsmittel kommen im wesentlichen in Frage: Aromaten, wie Xylol, Toluol, oder Alkylnaphthaline, chlorierte Aromaten und chlorierte aliphatische Kohlenwasserstoffe, wie Chlorethylene oder Methylenchlorid, aliphatische Kohlenwasserstoffe, wie Cyclohexan oder Paraffine, z.B. Erdölfraktionen, mineralische und pflanzliche Öle, Alkohole, wie Butanol oder Glykol sowie deren Ether und Ester, Ketone wie Aceton, Methylethylketon, Methylisobutylketon oder Cyclohexanon, stark polare Lösungsmittel, wie Dimethylformamid und Dimethylsulfoxid, sowie Wasser.

Als feste Trägerstoffe kommen in Frage:

z.B. Ammoniumsalze und natürliche Gesteinsmehle, wie Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide, Quarz, Attapulgit, Montmorillonit oder Diatomeenerde und synthetische Gesteinsmehle, wie hochdisperse Kieselsäure, Aluminiumoxid und Silikate, als feste Trägerstoffe für Granulate kommen in Frage: z.B. gebrochene und fraktionierte natürliche Gesteine wie Calcit, Marmor, Bims, Sepiolith, Dolomit sowie synthetische Granulate aus anorganischen und organischen Mehlen sowie Granulate aus organischem Material wie Sägemehl, Kokosnußschalen, Maiskolben und Tabakstengeln; als Emulgier- und/oder schaumerzeugende Mittel kommen in Frage: z.B. nichtionogene und anionische Emulgatoren, wie Polyoxyethylen-Fettsäure-Ester, Polyoxyethylen-Fettalkohol-Ether, z.B. Alkylaryl-polyglykolether, Alkylsulfonate, Alkylsulfonate sowie Einweißhydrolysate; als Dispergiermittel kommen in Frage: z.B. Lignin-Sulfitablaugen und Methylcellulose.

Es können in den Formulierungen Haftmittel wie Carboxymethylcellulose, natürliche und synthetische pulvrige, körnige oder latexförmige Polymere verwendet werden, wie Gummiarabicum, Polyvinylalkohol, Polyvinylacetat, sowie natürliche Phospholipide, wie Kephaline und Lecithine und synthetische Phospholipide. Weitere Additive können mineralische und vegetabile Öle sein.

Es können Farbstoffe wie anorganische Pigmente, z.B. Eisenoxid, Titanoxid, Ferrocyanblau und organische Farbstoffe, wie Alizarin-, Azo- und Metallphthalocyaninfarbstoffe und Spurennährstoffe wie Salze von Eisen, Mangan, Bor, Kupfer, Kobalt, Molybdän und Zink verwendet werden.

Die Formulierungen enthalten im allgemeinen zwischen 0,1 und 95 Gew.-% Wirkstoff, vorzugsweise zwischen 0,5 und 90 %.

Der erfindungsgemäße Wirkstoff kann in seinen handelsüblichen Formulierungen sowie in den aus diesen Formulierungen bereiteten Anwendungsformen in Mischung mit anderen Wirkstoffen, wie Insektiziden, Lockstoffen, Sterilantien, Akariziden, Nematiziden, Fungiziden, wachstumsregulierenden Stoffen oder Herbiziden vorliegen. Zu den Insektiziden zählen beispielsweise Phosphorsäureester, Carbamate, Carbonsäureester, chlorierte Kohlenwasserstoffe, Phenylharnstoffe, durch Mikroorganismen hergestellte Stoffe u.a.

Besonders günstige Mischpartner sind z.B. die folgenden:

Fungizide:

55

15

20

25

30

40

45

2-Aminobutan; 2-Anilino-4-methyl-6-cyclopropyl-pyrimidin; 2',6'-Dibromo-2-methyl-4'-trifluoromethoxy-4'-trifluoromethyl-1,3-thiazol-5-carboxanilid; 2,6-Dichloro-N-(4-trifluoromethylbenzyl)-benzanlid; (E)-2-Methoxyimino-N-methyl-2-(2-phenoxyphenyl)-acetamid; 8-Hydroxyquinolinsulfat; Methyl-(E)-2-{2-[6-(2-cyanophenoxy)-pyrimidin-4-yloxy]-

- phenyl]-3-methoxyacrylat; Methyl-(E)-methoximino-[alpha-(o-tolyloxy)-o-tolyl]acetat; 2-Phenylphenol (OPP), Aldimorph, Ampropylfos, Anilazin, Azaconazol,
- Benalaxyl, Benodanil, Benomyl, Binapacryl, Biphenyl, Bitertanol, Blasticidin-S, Bromuconazole, Bupirimate, Buthiobate.
- 5 Calciumpolysulfid, Captafol, Captan, Carbendazim, Carboxin, Chinomethionat (Quinomethionat), Chloroneb, Chloropicrin, Chlorothalonil, Chlorolinat, Cufraneb, Cymoxanil, Cyproconazole, Cyprofuram,
 - Dichlorophen, Diclobutrazol, Diclofluanid, Diclomezin, Dicloran, Diethofencarb, Difenoconazol, Dimethirimol, Dimethormorph, Diniconazol, Dinocap, Diphenylamin, Dipyrithion, Ditalimfos, Dithianon, Dodine, Drazoxolon, Edifenphos, Epoxyconazole, Ethirimol, Etridiazol,
- Fenarimol, Fenbuconazole, Fenfuram, Fenitropan, Fenpiclonil, Fenpropidin, Fenpropimorph, Fentinacetat, Fentinhydroxyd, Ferbam, Ferimzone, Fluazinam, Fludioxonil, Fluoromide, Fluquinconazole, Flusilazole, Flusulfamide, Flutolanil, Flutriafol, Folpet, Fosetyl-Aluminium, Fthalide, Fuberidazol, Furalaxyl, Furmecyclox, Guazatine,
 - Hexachlorobenzol, Hexaconazol, Hymexazol,
- 15 Imazalil, Imibenconazol, Iminoctadin, Iprobenfos (IBP), Iprodion, Isoprothiolan, Kasugamycin, Kupfer-Zubereitungen, wie: Kupferhydroxid, Kupfernaphthenat, Kupferoxychlorid, Kupfersulfat, Kupferoxid, Oxin-Kupfer und Bordeaux-Mischung,
 - Mancopper, Mancozeb, Maneb, Mepanipyrim, Mepronil, Metalaxyl, Metconazol, Methasulfocarb, Methfuroxam, Metiram, Metsulfovax, Myclobutanil,
- 20 Nickel-dimethyldithiocarbamat, Nitrothal-isopropyl, Nuarimol,
 - Ofurace, Oxadixyl, Oxamocarb, Oxycarboxin,
 - Pefurazoat, Penconazol, Pencycuron, Phosdiphen, Phthalid, Pimaricin, Piperalin, Polycarbamate, Polyoxin, Probenazol, Prochloraz, Procymidon, Propamocarb, Propiconazole, Propineb, Pyrazophos, Pyrifenox, Pyrimethanil, Pyroquilon, Quintozen (PCNB),
- 25 Schwefel und Schwefel-Zubereitungen,
 - Tebuconazol, Tecloftalam, Tecnazen, Tetraconazol, Thiabendazol, Thicyofen, Thiophanat-methyl, Thiram, Tolclophosmethyl, Tolylfluanid, Triadimeton, Triadimenol, Triazoxid, Trichlamid, Tricyclazol, Tridemorph, Triflumizol, Triforin, Triticonazol.
 - Validamycin A, Vinclozolin,
- 30 Zineb, Ziram

35

Bakterizide:

Bronopol, Dichlorophen, Nitrapyrin, Nickel-Dimethyldithiocarbamat, Kasugamycin, Octhilinon, Furancarbonsäure, Oxytetracyclin, Probenazol, Streptomycin, Tecloftalam, Kupfersulfat und andere Kupfer-Zubereitungen.

Insektizide / Akarizide / Nematizide:

- Abamectin, AC 303 630, Acephat, Acrinathrin, Alanycarb, Aldicarb, Alphamethrin, Amitraz, Avermectin, AZ 60541, Azadirachtin, Azinphos A, Azinphos M, Azocyclotin,
- Bacillus thuringiensis, Bendiocarb, Benfuracarb, Bensultap, Betacyluthrin, Bifenthrin, BPMC, Brofenprox, Bromophos A, Bufencarb, Buprofezin, Butocarboxin, Butylpyridaben,
- Cadusafos, Carbaryl, Carbofuran, Carbophenothion, Carbosulfan, Cartap, CGA 157 419, CGA 184699, Chloethocarb, Chlorethoxyfos, Chlorfenvinphos, Chlorfluazuron, Chlormephos, Chlorpyrifos, Chlorpyrifos M, Cis-Resmethrin, Clocythrin, Clofentezin, Cyanophos, Cycloprothrin, Cyfluthrin, Cyhalothrin, Cyhexatin, Cypermethrin, Cyromazin,
- Deltamethrin, Demeton M, Demeton S, Demeton-S-methyl, Diafenthiuron, Diazinon, Dichlofenthion, Dichlorvos, Dicliphos, Dicrotophos, Diethion, Diflubenzuron, Dimethoat, Dimethylvinphos, Dioxathion, Disulfoton,
- Edifenphos, Emamectin, Esfenvalerat, Ethiofencarb, Ethion, Ethofenprox, Ethoprophos, Etrimphos,
- Fenamiphos, Fenazaquin, Fenbutatinoxid, Fenitrothion, Fenobucarb, Fenothiocarb, Fenoxycarb, Fenpropathrin, Fenorus, Feno
 - Fipronil, Fluazinam, Flucycloxuron, Flucythrinat, Flufenoxuron, Flufenoxuron, Fluvalinate, Fonophos, Formothion, Fost-hiazat, Fubfenorox, Furathiocarb,
 - HCH, Heptenophos, Hexaflumuron, Hexythiazox,
 - Imidacloprid, Iprobentos, Isazophos, Isofenphos, Isoprocarb, Isoxathion, Ivermectin, Lambda-cyhalothrin, Lufenuron,
- Malathion, Mecarbam, Mevinphos, Mesulfenphos, Metaldehyd, Methacrifos, Methamidophos, Methidathion, Methiocarb, Methomyl, Metolcarb, Milbemectin, Monocrotophos, Moxidectin,
 - Naled, NC 184, NI 25, Nitenpyram
 - Omethoat, Oxamyl, Oxydemethon M, Oxydeprofos,

Parathion A, Parathion M, Permethrin, Phenthoat, Phorat, Phosalon, Phosmet, Phosphamidon, Phoxim, Pirimicarb, Pirimiphos M, Pirimiphos A, Profenofos, Promecarb, Propaphos, Propoxur, Prothiofos, Prothoat, Pymetrozin, Pyrachlophos, Pyradaphenthion, Pyresmethrin, Pyrethrum, Pyridaben, Pyrimidifen, Pyriproxifen, Quinalphos, RH 5992.

5 Salithion, Sebufos, Silafluofen, Sulfotep, Sulprofos,

Tebufenozid, Tebufenpyrad, Tebupirimiphos, Teflubenzuron, Tefluthrin, Temephos, Terbam, Terbufos, Tetrachlorvin-phos, Thiafenox, Thiodicarb, Thiofanox, Thiomethon, Thionazin, Thuringiensin, Tralomethrin, Triarathen, Triazophos, Triazuron, Trichlorfon, Triflumuron, Trimethacarb,

Vamidothion, XMC, Xylylcarb, YI 5301/5302, Zetamethrin.

Herbizide:

10

25

30

35

40

beispielsweise Anilide, wie z.B. Diflufenican und Propanil; Arylcarbonsäuren, wie z.B. Dichlorpicolinsäure, Dicamba und Picloram; Aryloxyalkansäuren, wie z.B. 2,4-D, 2,4-DB, 2,4-DP, Fluroxypyr, MCPA, MCPP und Triclopyr; Aryloxyphenoxy-alkansäureester, wie z.B. Diclofop-methyl, Fenoxaprop-ethyl, Fluazifop-butyl, Haloxyfop-methyl und Quizalofop-ethyl; Azinone, wie z.B. Chloridazon und Norflurazon; Carbamate, wie z.B. Chlorpropham, Desmedipham, Phenmedipham und Propham; Chloracetanilide, wie z.B. Alachlor, Acetochlor, Butachlor, Metazachlor, Metolachlor, Pretilachlor und Propachlor; Dinitroaniline, wie z.B. Oryzalin, Pendimethalin und Trifluralin; Diphenylether, wie z.B. Acifluorfen, Bifenox, Fluoroglycofen, Fomesafen, Halosafen, Lactofen und Oxyfluorfen; Harnstoffe, wie z.B. Chlortoluron, Diuron, Fluometuron, Isoproturon, Linuron und Methabenzthiazuron; Hydroxylamine, wie z.B. Alloxydim, Clethodim, Cycloxydim, Sethoxydim und Tralkoxydim; Imidazolinone, wie z.B. Imazethapyr, Imazamethabenz, Imazapyr und Imazaquin; Nitrile, wie z.B. Bromoxynil, Dichlobenil und Ioxynil; Oxyacetamide, wie z.B. Mefenacet; Sulfonylharnstoffe, wie z.B. Amidosulfuron, Bensulfuron-methyl, Chlorimuron-ethyl, Chlorsulfuron, Cinosulfuron, Metsulfuron-methyl, Nicosulfuron, Primisulfuron, Pyrazosulfuronethyl, Thidensulfuron-methyl, Triasulfuron und Tribenuron-methyl; Thiolcarbamate, wie z.B. Butylate, Cycloate, Diallate, EPTC, Esprocarb, Molinate, Prosulfocarb, Thiobencarb und Triallate; Triazine, wie z.B. Atrazin, Cyanazin, Simazin, Simetryne, Terbutryne und Terbutylazin; Triazinone, wie z.B. Hexazinon, Metamitron und Metribuzin; Sonstige, wie z.B. Aminotriazol, Benfuresate, Bentazone, Cinmethylin, Clomazone, Clopyralid, Difenzoquat, Dithiopyr, Ethofumesate, Fluorochloridone, Glufosinate, Glyphosate, Isoxaben, Pyridate, Quinchlorac, Quinmerac, Sulphosate und Tridiphane.

Der erfindungsgemäße Wirkstoff kann femer in seinen handelsüblichen Formulierungen sowie in den aus diesen Formulierungen bereiteten Anwendungsformen in Mischung mit Synergisten vorliegen. Synergisten sind Verbindungen, durch die die Wirkung der Wirkstoffe gesteigert wird, ohne daß der zugesetzte Synergist selbst aktiv wirksam sein muß.

Der Wirkstoffgehalt der aus den handelsüblichen Formulierungen bereiteten Anwendungsformen kann in weiten Bereichen variieren. Die Wirkstoffkonzentration der Anwendungsformen kann von 0,0000001 bis zu 95 Gew.-% Wirkstoff, vorzugsweise zwischen 0,0001 und 1 Gew.-% liegen.

Die Anwendung geschieht in einer den Anwendungsformen angepaßten üblichen Weise.

Bei der Anwendung gegen Hygiene- und Vorratsschädlinge zeichnet sich der Wirkstoff durch eine hervorragende Residualwirkung auf Holz und Ton sowie durch eine gute Alkalistabilität auf gekälkten Unterlagen aus.

Die Herstellung und die Verwendung der erfindungsgemäßen Wirkstoffe geht aus den nachfolgenden Beispielen hervor.

Herstellungsbeispiele:

45 Beispiel (la-1):

12,42 g Kalium-t-butylat werden in 35 ml trockenem Tetrahydrofuran vorgelegt und unter Rückfluß mit einer Lösung von 16 g N-(4-Chlor-2-methylphenyl)-acetyl-1-amino-cyclohexan-carbonsäure-methylester in 100 ml trockenem Toluol versetzt und 90 Minuten am Rückfluß gekocht. Nach Abkühlen wird die Reaktionslösung mit 150 ml Wasser versetzt, die wäßrige Phase abgetrennt. Die organische Phase wird erneut mit 75 ml Wasser gewaschen. Die wäßrigen Phasen werden vereinigt, mit 16 ml konzentrierter Salzsäure angesäuert und der Niederschlag abgesaugt und getrocknet. Es werden erhalten 11,7 g (81 % der Theorie), Fp.162°C.

Analog werden die folgenden Verbindungen erhalten:

<u>Tabelle 8</u>

	Bsp.Nr.	x	Y	A	В	Isomer	Fp.°C
5	Ia-2	Cl .	CH ₃	CH ₃	CH ₃	-	92
	Ia-3	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₅ -		-	> 220
10	Ia-4	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH(CH ₃ -(CH ₂) ₂ -	ß	230
	Ia-5	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₃ -CHCH ₃ -CH ₂ -		ß	188
15	Ia-6	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH(OCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	ß	> 220
	Ia-7	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₂ -		ß	> 230
	la-8	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₃ -CHCH ₃ -CH ₂ -		ß	153
20	Ia-9	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ CHO	CH ₃ -(CH ₂) ₂ -	ß	> 220
	Ia-10	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -O-(C	CH ₂) ₂ -	-	167
25	Ia-11	Cl	CH ₃	i-C ₃ H ₇	CH ₃	-	203
30	Ia-12	Cl	CH ₃	>	CH ₃	-	146
35	Ia-13	CI	CH ₃	-CH ₂ CH ₂ -		-	196
40	Ia-14	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHCH ₃ -CHCH ₃ CH ₂ -		ß	142
-	Ia-15	CH ₃	Cl	CH ₃	CH ₃	-	187
45	Ia-16	CH ₃	CI	-(CH ₂) ₂ -O-(CH ₂) ₂ -		-	189
50	Ia-17	CH ₃	Cl	-CH ₂ CH ₂ -		-	202
55	Ia-18	CH ₃	Cl	i-C ₃ H ₇	CH ₃	-	169

Beispiel (lb-1)

25

45

50

55

4,38 g der Verbindung des Beispiels la-1 werden in 70 ml trockenem Methylenchlorid mit 2,1 ml Triethylamin versetzt und bei 0 bis 10°C 1,58 ml Isobuttersäurechlorid in 5 ml trockenem Methylenchlorid zugegeben. Die Reaktionslösung wird zweimal mit 50 ml 0,5 N Natronlauge gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel abdestilliert. Es bleiben 2,6 g (47 % der Theorie), Fp. 186°C.

15 CH₃
Beispiel Ib-1

Analog und gemäß den allgemeinen Angaben zur Herstellung werden die folgenden Verbindungen erhalten:

Tabelle 9

5	Bsp Nr.	х	Y	Α	В	R ¹	lso- mer	Fp. °C
	Ib-2	Cl	CH ₃	(CH ₂) ₂ -CHCH ₃ -(CH ₂) ₂ -		CH ₃	ß	217
10	Ib-3	Cl	CH ₃	(CH ₂) ₂ -CHCH	(CH ₂) ₂ -	i-C ₃ H ₇	ß	183
	Ib-4	Cl	CH ₃	(CH ₂) ₃ -CHCH	I ₃ -CH ₂ -	CH ₃	ß	211
15	Ib-5	Cl	CH ₃	(CH ₂) ₃ -CHCH	I ₃ -CH ₂ -	i-C ₃ H ₇	ß	138
15	Ib-6	Cl	CH ₃	(CH ₂) ₂ -CHOC	CH ₃ -(CH ₂) ₂ -	CH ₃	ß	198
	Ib-7	Cl	CH ₃	(CH ₂) ₂ -CHOC	CH ₃ -(CH ₂) ₂ -	i-C ₃ H ₇	ß	141
20	Ib-8	CH ₃	Cl	(CH ₂) ₂ -CHCH	I ₃ -(CH ₂) ₂ -	CH ₃	ß	208
l	Ib-9	CH ₃	Cl	(CH ₂) ₂ -CHCH	I ₃ -(CH ₂) ₂ -	i-C ₃ H ₇	ß	218
25	Ib-10	CH ₃	Cl	(CH ₂) ₃ -CHCH ₃ -CH ₂ -		CH ₃	ß	230
	Пb-11	CH ₃	Cl	(CH ₂) ₃ -CHCH	I ₃ -CH ₂ -	i-C ₃ H ₇	ß	163
<i>30</i>	Ib-12	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₅ -		i-C ₃ H7	-	174
	Ib-13	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -O-(CH ₂) ₂ -		CH ₃	-	217
35	Ib-14	Cl	CH ₃	i-C ₃ H ₇	CH ₃	CH ₃	-	191
30	Гb-15	Cl	CH ₃	<u> </u>	CH ₃	CH ₃	-	188
40	Ib-16	Ci	СН3	<u>></u>	CH ₃	i-C ₃ H ₇	-	211
45	Ib-17	Cl	CH ₃	-CH ₂ CH ₂ -		CH ₃	-	> 220
50								

5	Bsp Nr.	Х	Y	А	В	R ¹	Iso- mer	Fp.
10	Ib-18	Cl	CH ₃	-CH ₂	CH₂-	i-C ₃ H ₇	-	189
15	Ib-19	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHO	CH ₃ -(CH ₂) ₂ -	CH ₃	ß	218
	Ib-20	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHO	CH ₃ -(CH ₂) ₂ -	i-C ₃ H ₇	В	176
00	Ib-21	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -O-(CH	H ₂) ₂ -	CH ₃	-	209
20	Ib-22	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -O-(CI	H ₂) ₂ -	i-C ₃ H ₇	-	192
25	Ib-23	CH ₃	Cl	-CH ₂	CH ₂ -	CH₃	-	215
30 35	Ib-24	CH ₃	Cl	-CH ₂	CH ₂ -	i-C ₃ H ₇	-	209
40	Ib-25	CH ₃	Cl	i-C ₃ H ₇	CH ₃	CH ₃	-	161
	Ib-26	CH ₃	Cl	i-C ₃ H ₇	CH ₃	i-C ₃ H ₇	-	152
45	ľb-27	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHCH	H ₃ -(CH ₂) ₂ -	i-C ₄ H ₉	ß	201
45	Ib-28	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHCH	H ₃ -(CH ₂) ₂ -	H ₅ C ₂ O-CH ₂	ß	178
50	Ib-29	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHCF	H ₃ -(CH ₂) ₂ -	CI	ß	>220

r								
5	Bsp Nr.	X	Y	A	В	R ¹	lso- mer	Fp. °C
10	Ib-30	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHCI	H ₃ -(CH ₂) ₂ -	CI-N-	ß	>220
10								
15 ⁻	Ib-31	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CHCI	H ₃ -(CH ₂) ₂ -	 CI	В	220
20	Ib-32	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₃ -CHCI	H ₃ -CH ₂ -	<u>></u>	ß	196
	Ib-33	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₃ -CHCl	H ₃ -CH ₂ -	i-C ₄ H ₉	ß	172
25	Ib-34	CH ₃	· Cl	-(CH ₂) ₃ -CHCl	H ₃ -CH ₂ -	H ₅ C ₂ O-CH ₂	ß	143
	Ib-35	СН₃	Cl	-(CH ₂) ₃ -CHCl	H ₃ -CH ₂ -	H ₃ C	ß	189
35	Ib-36	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₃ -CHC	H ₃ -CH ₂ -	CI-	ß	>220
40	Ib-37	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₃ -CHC	H ₃ -CH ₂ -	CI-	в	220
45	Ib-38	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₃ -CHC	H ₃ -CH ₂ -	(s)	ß	218
50	Ib-39	CH ₃	Cl	-(СН ₂) ₃ -СНС	H ₃ -CH ₂ -		ß	218
55	Ib-40	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -O-(C	(H ₂) ₂ -	H ₅ C ₂ -O-CH ₂	-	168

5	Bsp Nr.	х	Y	A	В	R ¹	Iso- mer	Fp. °C
	Ib-41	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -O-(CI	H ₂) ₂ -	ci 🔷	-	>220
10	Ib-42	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -O-(CI	H ₂) ₂ -	CI-(N=)	-	>220
15	Ib-43	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -O-(Cl	H ₂) ₂ -	n-C ₁₅ H ₃₁	-	99
20	Ib-44	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -O-(Cl		CI-CI-	-	198
25	Ib-45	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -O-(C	H ₂) ₂ -	CI-(N=)	-	206
30	Ib-46	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -O-(C	H ₂) ₂ -	n-C ₁₅ H ₃₁	-	136
	Ib-47	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHC	H ₃ -(CH ₂) ₂ -	H ₅ C ₂ -O-CH ₂	ß	175
35	Ib-48	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHC	H ₃ -(CH ₂) ₂ -	n-C ₁₅ H ₃₁	ß	96
40	Ib-49	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHC	H ₃ -(CH ₂) ₂ -	ci—	ß	218
45	Ib-50	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CHC	CH ₃ -(CH ₂) ₂ -	CI-N=	ß	209
	Ib-51	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₃ -CHC	CH ₃ -CH ₂ -	n-C ₁₅ H ₃₁	ß	84
50	Ib-52	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₃ -CHC	CH₃-CH₂-	n-H ₉ C₄-CH-	ß	120
55	Ib-53	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₃ -CHC	CH ₃ -CH ₂ -	i-C ₄ H ₉	ß	154

Bsp Nr.	х	Y	A	В	R ¹	Iso- mer	Fp. °C
Ib-54	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₃ -CHCI	H ₃ -CH ₂ -	H ₅ C ₂ -O-CH ₂	ß	166
Ib-55	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₃ -CHCl	H ₃ -CH ₂ -	cı-<	ß	214
Ib-56	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₃ -CHCl	H ₃ -CH ₂ -		ß	212
Ib-57	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₃ -CHCl	H ₃ -CH ₂ -	n-C ₁₅ H ₃₁	В	78
Ib-58	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -O-(Cl	H ₂) ₂ -	H ₅ C ₂ -O-CH ₂	-	182

Beispiel (Ic-1)

4,36 g der Verbindung des Beispiels la-1 werden in 70 ml trockenem Methylenchlorid mit 2,1 ml Triethylamin versetzt und bei 0 bis 10°C 1,5 ml Chlorameisensäure-ethylester in 5 ml trockenem Methylenchlorid zugegeben. Die Reaktionslösung wird zweimal mit 50 ml 0,5 N Natronlauge gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel abdestilliert. Es bleiben 4,1 g (75 % der Theorie), Fp. 184°C.

Analog und gemäß den allgemeinen Angaben zur Herstellung werden folgende Verbindungen erhalten:

Tabelle 10

Bsp Nr.	х	Y	A	В	М	R ²	Iso- mer	Fp. °C
Ic-2	Cl	CH ₃	(CH ₂) ₂ -CHC	CH ₃ -(CH ₂) ₂ -	0	C ₂ H,	ß	218
Ic-3	Cl	CH ₃	(CH ₂) ₂ -CHC	CH ₃ -(CH ₂) ₂ -	0	i-C ₃ H ₇	ß	215
Ic-4	Cl	CH ₃	(CH ₂) ₃ -CHC	CH ₃ -CH ₂ -	0	C ₂ H,	ß	173
Ic-5	Cl	CH ₃	(CH ₂) ₂ -CHC	OCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	0	C ₂ H ₅	ß	163
Ic-6	Cl	CH ₃	(CH ₂) ₂ -CH(OCH ₃ -(CH ₂₎₂ -	0	s-C ₄ H ₉	ß	124
Ic-7	CH ₃	CI	(CH ₂) ₂ -CH	CH ₃ -(CH ₂) ₂ -	0	C ₂ H ₅	ß	188
Ic-8	CH ₃	CI	(CH ₂) ₃ -CH(CH ₃ -CH ₂ -	0	C ₂ H ₅	ß	168
Ic-9	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₅ -		0	C ₂ H ₅	-	168
Ic-10	Cl	CH ₃	CH ₃	CH ₃	0	C ₂ H ₅		162
Ic-11	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -O-(CH ₂) ₂ -	0	C ₂ H ₅	-	> 220
Ic-12	CI	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -O-(CH ₂)₂-	0	s-C ₄ H ₉	-	169
Ic-13	Cl	CH ₃	i-C ₃ H ₇	CH ₃ .	0	C ₂ H ₅	-	192
Ic-14	CI	CH ₃	i-C ₃ H ₇	CH ₃	0	s-C ₄ H ₉	-	173
Ic-15	Cl	СН3	<u></u>	CH ₃	0	C ₂ H ₅	-	179
Ic-16	CI	CH ₃	D-	CH ₃	0	s-C ₄ H ₉	-	174

5	Bsp Nr.	х	Y	Α	В	М	R ²	Iso- mer	Fp. °C
	Ic-17	Cl	CH ₃	-CH ₂	CH ₂ -	0	C ₂ H ₅	•	174
10			·					:	
15	Ic-18	СН₃	Cl	-(СН ₂) ₃ -СН	CH₃-CH₂-	S	i-C ₃ H ₇	•	205- 207
	Ic-19	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CH	OCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	0	C ₂ H ₅	ß	141
20	Ic-20	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CH	OCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	0	s-C ₄ H ₉	a	154
	Ic-21	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -O-(CH ₂) ₂ -	O	C ₂ H ₅	•	> 220
25	Ic-22	CH ₃	Cl	-CH ₂	CH ₂ -	0	C ₂ H ₅	-	206
									l
30									
	Ic-23	CH ₃	Cl	i-C ₃ H ₇	CH ₃	0	C ₂ H ₅	-	159
35	Ic-24	CH ₃	Cl	i-C ₃ H ₇	CH ₃	0	s-C ₄ H ₉	-	172
	Ic-25	CH ₃	Cl	CH ₃	CH ₃	0	C ₂ H ₅	-	172
	Ic-26	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CH	CH ₃ -(CH ₂) ₂ -	0	CH ₃	ß	178
40	Ic-27	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CH	CH ₃ -(CH ₂) ₂ -	0	i-C ₄ H ₉	a	194
	Ic-28	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CH	CH ₃ -(CH ₂) ₂ -	0	i-C ₃ H ₇	В	184
	Ic-29	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CH	CH ₃ -(CH ₂) ₂ -	0	s-C ₄ H ₉	ß	211
45 50	Ic-30	CH ₃	СІ	-(CH ₂) ₂ -CH	CH ₃ -(CH ₂) ₂ -	0		В	200
55	Ic-31	CH ₃	CI	-(CH ₂) ₂ -CH	CH ₃ -(CH ₂) ₂ -	0	€ СН,	ß	219

5	Bsp Nr.	х	Υ	Α	В	М	R ²	Iso- mer	Fp. °C
	Ic-32	CH ₃	Cİ	-(СН ₂) ₃ -СН	CH₃-CH₂-	0	CH ₃	ß	217
	Ic-33	CH ₃	Cl	-(СН ₂) ₃ -СН	CH₃-CH₂-	0	i-C ₃ H ₇	ß	186
10	Ic-34	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₃ -CH	CH ₃ -CH ₂ -	0	s-C ₄ H ₉	ß	185
·	Ic-35	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₃ -CH	CH ₃ -CH ₂ -	0	i-C ₄ H ₉	ß	191
15	Ic-36	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₃ -CH	CH₃-CH₂-	0	CH ₂	ß	196
20	Ic-37	CI	СН3	-CH ₂ CI	H ₂ -	0	i-C ₃ H ₇	-	205
25			_	<u> </u>			-		
30	Ic-38	Cl	CH ₃	-CH ₂ CI	H ₂ -	0	i-C ₄ H ₉		135
35	Ic-39	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -O-((CH ₂) ₂ -	0	CH ₃	-	209
	Ic-40	Cl	CH₃	-(CH ₂) ₂ -O-((CH ₂) ₂ -	0	i-C ₃ H ₇	-	208
	Ic-41	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -O-((CH ₂) ₂ -	0	i-C ₄ H ₉	-	202
40	Ic-42	CI	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -O-((CH ₂) ₂ -	0	CH ₂	-	209
45	Ic-43	CH ₃	CI	-(CH ₂) ₂ -O-((CH ₂) ₂ -	0	CH ₃	-	218
	Ic-44	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -O-((CH ₂) ₂ -	.0	i-C ₃ H ₇	-	207
50	Ic-45	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -O-	(CH ₂) ₂ -	0	i-C₄H ₉	-	211
	Ic-46	CH ₃	СІ	-(CH ₂) ₂ -O-	(CH ₂) ₂ -	0	сн ₂	-	174
55	L	1		1		<u>1</u>	L		لـــــــــــــــــــــــــــــــــــــ

Bsp Nr.	х	Y	Α	В	М	R ²	Iso- mer	Fp. °C
Ic-47	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH	CH ₃ -(CH ₂) ₂ -	0	t-C ₄ H ₉ -CH ₂	ß	213
Ic-48	CI	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH	CH ₃ -(CH ₂) ₂ -	0	s-C ₄ H ₉	ß	164
Ic-49	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH	CH ₃ -(CH ₂) ₂ -	О	i-C ₄ H ₉	ß	167
Ic-50	Cl	СН ₃	-(CH ₂) ₂ -CH	СН ₃ -(СН ₂) ₂ -	0		ß	220
Ic-51	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₃ -CH	ICH ₃ -CH ₂ -	0	i-C ₃ H ₇	ß	203
Ic-52	CI	CH ₃	-(CH ₂) ₃ -CH	ICH ₃ -CH ₂ -	0	i-C ₄ H ₉	ß	179
Ic-53	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₃ -CH	ICH ₃ -CH ₂ -	0	s-C ₄ H ₉	В	158

Beispiel Id-1

 H_3C H_3C H_3C H_3C H_3C H_3C

3,05 g der Verbindung des Beispiels la-8 werden in 70 ml trockenem Methylenchlorid mit 1,4 ml Triethylamin versetzt und bei 0 bis 10°C 1,15 ml Methansulfonsäurechlorid in₊5 ml trockenem Methylenchlorid zugegeben. Die Reaktionslösung wird zweimal mit 50 ml 0,5 N Natronlauge gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel abdestilliert. Es bleiben 3 g (78 % der Theorie), Fp. 198°C.

Beispiel le-1

5

10

15

3,06 g (10 mmol) der Verbindung la-8 werden in 50 ml wasserfreiem Methylenchlorid suspendiert und mit 1,02 ml (12 mmol) wasserfreiem Isopropylamin versetzt. Nach 15 Min. wird das Lösungsmittel im Vakuum abgedampft. Man erhält 3,6 g (Δ 98 % der Theorie) der Verbindung Ie-1 vom Schmp. 152°C.

Beispiel Ig-1

20

25

35

30

4,59 g der Verbindung des Beispiels Ia-8 werden in 50 ml trockenem Tetrahydrofuran mit 2,28 g Diazabicycloundecen versetzt und bei 0 bis 10°C 1,76 ml Morpholincarbamidsäurechlorid in 5 ml trockenem Tetrahydrofuran zugegeben und anschließend 3 h unter Rückfluß erwärmt. Die Reaktionslösung wird zweimal mit 50 ml 0,5 N Natronlauge gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel abdestilliert. Es bleiben 2,6 g (47 % der Theorie), Fp. 182°C.

Herstellung der Ausgangsverbindungen:

Beispiel (II-1)

50

45

55

14,5 g (75 mmol) 1-Amino-cyclohexancarbonsäure-methylester-hydrochlorid werden in 180 ml absolutem Tetra-

hydrofuran vorgelegt, mit 21 ml Triethylamin versetzt, bei 0 bis 10°C 15,2 g (75 mmol) 4-Chlor-2-methyl-phenylessigsäurechlorid in 20 ml absolutem Tetrahydrofuran zugetropft und 1 Stunde bei Raumtemperatur nachgerührt. Man gießt das Reaktionsgemisch in 500 ml Eiswasser + 200 ml HCl, saugt das ausgefallene Produkt ab und trocknet es. Nach Umkristallisieren aus Methyl-tert.-butylether/n-Hexan erhält man 16 g (Δ 65 % der Theorie) des oben gezeigten Produkts vom Schmelzpunkt 151°C.

Beispiel (II-2)

Zu 124,4 g (1,27 Mol) konzentrierter Schwefelsäure tropft man 70,4 g (0,253 Mol) N-(2-Chlor-4-methylphenylacetyl)-2-amino-2,3-dimethyl-buttersäurenitril in 500 ml Methylenchlorid, so daß die Lösung mäßig siedet. Nach zwei Stunden werden 176 ml absolutes Methanol zugetropft und 6 unter Rückfluß erwärmt. Die Reaktionsmischung wird auf 1,25 kg Eis gegossen und mit Methylenchlorid extrahiert. Die vereinigten Methylenchloridphasen werden mit gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung gewaschen, getrocknet, das Lösungsmittel im Vakuum abgedampft und der Rückstand aus Methyl-tert.-butylether/n-Hexan umkristallisiert.

Auf diese Weise erhält man 69,6 g (Δ 88 % der Theorie) der Verbindung II-2 vom Schmp. 96°C.

Analog den Beispielen (II-1) und (II-2) erhält man die in Tabelle 11 gezeigten Beispiele.

Tabelle 11

 $\begin{array}{c|c}
A & CO_2R^8 \\
B & X \\
HN & O
\end{array}$ (II)

Bsp Nг.	х	Y	A	В	R ⁸	Isomer	Fp.°C
II-3	CI	CH ₃	-(CH ₂) ₅ -		CH ₃	-	102
II-4	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH	CH ₃ -(CH ₂) ₂ -	CH ₃	ß	124
II-5	Cl	CH ₃	-(СН ₂) ₃ -СН	CH ₃ -CH ₂ -	CH ₃	ß	127
II-6	CI	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH	OCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	CH ₃	ß	106
II-7	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -CH	CH ₃ -(CH ₂) ₂ -	CH ₃	ß	161
II-8	CH ₃	Cl	-(СН ₂) ₃ -СН	CH ₃ -CH ₂ -	CH ₃	ß	136
II-9	CH ₃	CI	-(CH ₂) ₂ -CH	OCH ₃ -(CH ₂) ₂ -	СН3	ß	124
II-10	CH ₃	Cl	CH ₃	CH ₃	CH ₃	-	169
II-11	CH ₃	CI	i-C ₃ H ₇	CH ₃	CH ₃	-	126
II-12	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -O-(CH ₂) ₂ -	CH ₃	-	117

EP 0 668 267 B1

Bsp Nr.	х	Y	Α	В	R ^g	Isomer	Fp.°C
II-13	CH ₃	СІ	-C -	CH ₂ -	CH₃	-	169
II-14	CH ₃	CI	-(CH ₂) ₂ -C-(CH ₂) ₂ - O O	СН₃	<u>-</u>	115
II-15	Cl	CH ₃	CH ₃	CH ₃	CH ₃	-	101
II-16	Cl	CH ₃	\supset	СН₃	CH ₃	•	118
II-17	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -O-(CH ₂) ₂ -	CH ₃		137
II-18	Cl	CH ₃	-Ct	H ₂ CH ₂ -	CH₃	-	168
II-19	CI	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -CH	CH ₃ -CHCH ₃ -CH ₂ -	CH ₃	ß	143
II-20	CI	CH₃	-(CH	o o	CH₃	•	115

Beispiel (XVII-1)

H₃C CN O CH₃

33,6 g (0,3 Mol) 2-Amino-2,3-dimethyl-buttersäurenitril werden in 450 ml absolutem Tetrahydrofuran vorgelegt, mit 42 ml Triethylamin versetzt und bei 0 bis 10°C 60,9 g 2-Chlor-4-methyl-phenylessigsäurechlorid zugetropft. Man rührt eine Stunde bei Raumtemperatur nach, rührt den Ansatz in 1,3 1 Eiswasser und 200 ml 1 N HCl ein, saugt den Niederschlag ab, trocknet und kristallisiert aus Methyl-tert.-butylether/n-Hexan um. Auf diese Weise erhält man 70,4 g (Δ 84 % der Theorie) des oben gezeigten Produktes vom Schmp. 112°C.

Analog erhält man die in Tabelle 12 aufgeführten Verbindungen der Formel (XVII).

Tabelle 12

B CN (XVII)

Bsp-Nг.	x	Y	A B	Fp.
XVII-2	Cl	CH ₃	-(CH ₂) ₂ -O-(CH ₂) ₂ -	156
XVII-3	Cl	CH ₃	CH ₃	169
XVII-4	Cl	CH ₃	-CH ₂ CH ₂ -	121
XVII-5	CH ₃	Cl	-(CH ₂) ₂ -O-(CH ₂) ₂ -	112
XVII-6	CH ₃	Cl	i-C ₃ H ₇ CH ₃	136
XVII-7	CH₃	CI	-CH ₂ CH ₂ -	112

Anwendungsbeispiele

Beispiel A

Phaedon-Larven-Test					
Lösungsmittel	7 Gewichtsteile Dimethylformamid				
Emulgator	1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykolether				

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel und der angegebenen Menge Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf

die gewünschte Konzentration.

Kohlblätter (Brassica olearacea) werden durch Tauchen in die Wirkstoffzubereitung der gewünschten Konzentration behandelt und mit Meerrettichblattkäfer-Larven (Phaedon cochleariae) besetzt, solange die Blätter noch feucht sind.

Nach der gewünschten Zeit wird die Abtötung in % bestimmt. Dabei bedeutet 100 %, daß alle Käfer-Larven abgetötet wurden: 0 % bedeutet, daß keine Käfer-Larven abgetötet wurden.

Bei diesem Test bewirkten z.B. die Verbindungen gemäß den Herstellungsbeispielen la-4 und la-5 bei einer beispielhaften Wirkstoffkonzentration von 0,01 % eine Abtötung von 100 % nach 7 Tagen.

Beispiel B

5

10

15

20

25

30

35

40

45

Plutella-Test

Lösungsmittel 7 Gewichtsteile Dimethylformamid
Emulgator 1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel und der angegebenen Menge Emulgator und verdunnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Kohlblätter (Brassica olearacea) werden durch Tauchen in die Wirkstoffzubereitung der gewünschten Konzentration behandelt und mit Raupen der Kohlschabe (Plutella maculipennis) besetzt, solange die Blätter noch feucht sind.

Nach der gewünschten Zeit wird die Wirkung in % bestimmt. Dabei bedeutet 100 %, daß alle Raupen abgetötet wurden; 0 % bedeutet, daß keine Raupen abgetötet wurden.

Bei diesem Test bewirkten z.B. die Verbindungen gemäß den Herstellungsbeispielen la-4 und. la-7 bei einer beispielhaften Wirkstoffkonzentration von 0,01 % eine Abtötung von 100 % nach 7 Tagen.

Bei einer beispielhaften Wirkstoffkonzentration von 0,01% bewirkten z.B. die Verbindungen gemäß den Herstellungsbeispielen Ib-9 und Ib-11 eine Abtötung von 100 % nach 3 Tagen.

Die Verbindungen gemäß den Herstellungsbeispielen la-7 (0,01 %, 7 Tage), Ib-8 (0,01 %, 3 Tage) und Ic-7 (0,01 %, 3 Tage) bewirkten bei den in Klammern angegebenen Wirkstoffkonzentrationen und Zeiten eine Abtötung von 100 %.

Beispiel C

Nephotettix-Test

Lösungsmittel 7 Gewichtsteile Dimethylformamid
Emulgator 1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel und der angegebenen Menge Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Reiskeimlinge (Oryza sativa) werden durch Tauchen in die Wirkstoffzubereitung der gewünschten Konzentration behandelt und mit der Grünen Reiszikade (Nephotettix cincticeps) besetzt, solange die Keimlinge noch feucht sind.

Nach der gewünschten Zeit wird die Wirkung in % bestimmt. Dabei bedeutet 100 %, daß alle Zikaden abgetötet wurden; 0 % bedeutet, daß keine Zikaden abgetötet wurden.

Bei diesem Test bewirkten z.B. die Verbindungen gemäß den Herstellungsbeispielen la-4, la-5, lb-9 und lb-11 bei einer beispielhaften Wirkstoffkonzentration von 0,01 % eine Abtötung von 100 % nach 6 Tagen.

Beispiel D

Myzus-Test

Lösungsmittel 7 Gewichtsteile Dimethylformamid
Emulgator 1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykolether

123

55

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel und der angegebenen Menge Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Kohlblätter (Brassica oleracea), die stark von der Pfirsichblattlaus (Myzus persicae) befallen sind, werden durch Tauchen in die Wirkstoffzubereitung der gewünschten Konzentration behandelt.

Nach der gewünschten Zeit wird die Wirkung in % bestimmt. Dabei bedeutet 100 %, daß alle Blattläuse abgetötet wurden; 0 % bedeutet, daß keine Blattläuse abgetötet wurden.

Bei diesem Test zeigten z.B. die Verbindungen gemäß den Herstellungsbeispielen la-4, la-7 und la-8 bei einer beispielhaften Wirkstoffkonzentration von 0,01 % einen Abtötungsgrad von mindestens 70 % nach 6 Tagen.

Bei einer beispielhaften Wirkstoffkonzentration von 0,1% bewirkte z.B. die Verbindung gemäß dem Herstellungsbeispiel b-11 eine Abtötung von 90 % nach 6 Tagen.

Beispiel E

15

5

10

Panonychus-Test	
Lösungsmittel	3 Gewichtsteile Dimethylformamid
Emulgator	1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykolether

20

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel und der angegebenen Menge Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit emulgatorhaltigem Wasser auf die gewünschten Konzentrationen.

Ca. 30 cm hohe Pflaumenbäumchen (Prunus domestica), die stark von allen Entwicklungsstadien der Obstbaumspinnmilbe (Panonychus ulmi) befallen sind, werden mit einer Wirkstoffzubereitung der gewünschten Konzentration gespritzt.

Nach der gewünschten Zeit wird die Wirkung in % bestimmt. Dabei bedeutet 100 %, daß alle Spinnmilben abgetötet wurden; 0 % bedeutet, daß keine Spinnmilben abgetötet wurden.

Bei diesem Test zeigten z.B. die Verbindungen gemäß den Herstellungsbeispielen la-8, lb-8, lb-9, lc-7, lb-10, lb-11, lc-8, la-4 und la-5 bei einer beispielhaften Wirkstoffkonzentration von 0,02 % einen Abtötungsgrad von mindestens 95 % nach 7 Tagen.

Beispiel F

35

30

Tetranychus-Test (OP-resistent/Spritzbehandlung)	
Lösungsmittel	3 Gewichtsteile Dimethylformamid
Emulgator	1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykolether

40

45

50

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel und der angegebenen Menge Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit emulgatorhaltigem Wasser auf die gewünschten Konzentrationen.

Bohnenpflanzen (Phaseolus vulgaris), die stark von allen Entwicklungsstadien der gemeinen Spinnmilbe (Tetranychus urticae) befallen sind, werden mit einer Wirkstoffzubereitung der gewünschten Konzentration gespritzt.

Nach der gewünschten Zeit wird die Wirkung in % bestimmt. Dabei bedeutet 100 %, daß alle Spinnmilben abgetötet wurden; 0 % bedeutet, daß keine Spinnmilben abgetötet wurden.

Bei diesem Test zeigen z.B. die Verbindungen gemäß den Herstellungsbeispielen la-7, la-8, lb-9, lc-7, lb-10, lb-11, lc-8, la-4 und la-5 bei einer beispielhaften Wirkstoffkonzentration von 0,02 % eine Abtötung von mindestens 95 % nach 7 Tagen.

Beispiel G

Pre-emergence-Test		
Lösungsmittel Emulgator	5 Gewichtsteile 1 Gewichtsteil	Aceton Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel, gibt die angegebene Menge Emulgator zu und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Samen der Testpflanzen werden in normalen Boden ausgesät und nach 24 Stunden mit der Wirkstoffzubereitung begossen. Dabei hält man die Wassermenge pro Flächeneinheit zweckmäßigerweise konstant. Die Wirkstoffkonzentration in der Zubereitung spielt keine Rolle, entscheidend ist nur die Aufwandmenge des Wirkstoffs pro Flächeneinheit. Nach drei Wochen wird der Schädigungsgrad der Pflanzen bonitiert in % Schädigung im Vergleich zur Entwicklung der unbehandelten Kontrolle. Es bedeuten:

O % = keine Wirkung (wie unbehandelte Kontrolle)

100 % = totale Vernichtung

In diesem Test zeigen beispielsweise die Verbindungen gemäß Herstellungsbeispiel (Ic-14) bei einer beispielhaften Aufwandmenge von 250 g/ha und einer sehr guten Verträglichkeit durch Beta vulgaris eine Wirkung von mindestens 95 % gegenüber folgenden Testpflanzen: Alopecurus myosuroides, Digitaria sanguinalis, Echinocloa colonum, Lolium perenne und Setaria viridis.

Patentansprüche

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

1. 1H-3-Aryl-pyrrolidin-2,4-dion-Derivate der Formel (I)

in welcher

A, B

A für Wasserstoff, jeweils gegebenenfalls durch Fluor und/oder Chlor substituiertes C₁-C₁₀-Alkyl, C₃-C₆-Alkenyl, C₁-C₈-Alkoxy-C₁-C₆-alkyl, C₁-C₆-Polyalkoxy-C₁-C₆-alkyl,

 $\rm C_1\text{-}C_8\text{-}Alkylthio\text{-}C_1\text{-}C_8\text{-}alkyl,}$ gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, $\rm C_1\text{-}C_3\text{-}Alkyl,}$ $\rm C_1\text{-}C_3\text{-}Alkyl,}$ gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, C $_1\text{-}C_3\text{-}Alkyl,}$ can be substituiertes Cycloalkyl mit 3 bis 7 Ringatomen, das durch 1 oder 2 Sauerstoff-und/oder Schwefelatome unterbrochen sein kann oder jeweils gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, C $_1\text{-}C_4\text{-}Alkyl,}$ C $_1\text{-}C_4\text{-}Halogenalkyl,}$ C $_1\text{-}C_4\text{-}Alkoxy und/oder Nitro substituiertes Phenyl,}$ Furanyl, Pyridyl, Imidazolyl, Triazolyl, Pyrazolyl, Indolyl, Thiazolyl,

Thienyl oder Phenyl-C₁-C₄-alkyl steht,

B für Wasserstoff, C₁-C₁₂-Alkyl oder C₁-C₈-Alkoxyalkyl steht, oder

A, B und das Kohlenstoffatom an das sie gebunden sind, für einen gesättigten oder ungesättigten gegebenenfalls durch Sauerstoff oder Schwefel unterbrochenen C₃-C₁₀-Spirocyclus stehen, der gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch C₁-C₁₀-Alkyl, C₃-C₁₀-Cycloalkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₁-C₁₀-Alkoxy, C₁-C₁₀-Alkylthio, Halogen oder

Phenyl substituiert ist oder

und das Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind, für einen C₃-C₆-Spirocyclus stehen, der durch eine gegebenenfalls durch ein oder zwei Sauerstoff- und/oder Schwefelatome unterbrochene Alkylendiyl-, oder durch eine Alkylendioxyl- oder durch eine Alkylendithioyl-Gruppe substituiert ist, die mit dem Kohlenstoffatom, an das sie gebunden ist, einen weiteren fünf- bis achtgliedrigen Spirocyclus bildet oder

		EP 0 000 207 B1
5	A , B	und das Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind, für einen $\rm C_3\text{-}C_8\text{-}Spirocyclus}$ stehen, bei dem zwei Substituenten gemeinsam für einen gegebenenfalls durch $\rm C_1\text{-}C_6\text{-}$ Alkyl, $\rm C_1\text{-}C_6\text{-}$ Alkoxy oder Halogen substituierten gesättigten oder ungesättigten 3- bis 8-gliedrigen Cyclus stehen, der durch Sauerstoff oder Schwefel unterbrochen sein kann,
	X	für Halogen oder C ₁ -C ₆ -Alkyl steht,
10	Y	für Halogen oder C ₁ -C ₆ -Alkyl steht,
70	G	für Wasserstoff (a) oder für eine der Gruppen
15		R^{1} (b), R^{2} (c), $SO_{2}-R^{3}$ R^{5} (e),
20		E (f) oder \mathbb{R}^{R^6} (g),
25		steht, in welchen
		E für ein Metallionäquivalent oder ein Ammoniumion steht und
30		L und M jeweils für Sauerstoff oder Schwefel stehen,
35	₽1	für jeweils gegebenenfalls durch Fluor und/oder Chlor substituiertes C ₁ -C ₁₆ -Alkyl, C ₂ -C ₁₆ -Alkenyl, C ₁ -C ₆ -Alkoxy-C ₁ -C ₆ -alkyl, C ₁ -C ₆ -alkyl, C ₁ -C ₆ -alkyl, C ₁ -C ₆ -alkyl, C ₁ -C ₆ -alkyl oder gegebenenfalls durch Halogen oder C ₁ -C ₅ -Alkyl substituiertes Cycloalkyl mit 3 bis 7 Ringatomen, das durch 1 oder 2 Sauerstoff- und/oder Schwefelatome unterbrochen sein kann, für gegebenenfalls durch Halogen, Nitro, C ₁ -C ₄ -Alkyl, C ₁ -C ₄ -Alkoxy, C ₁ -C ₃ -Halogenalkyl, C ₁ -C ₃ -
		Halogenalkoxy, C_1 - C_4 -Alkylthio oder C_1 - C_4 -Alkylsulfonyl substituiertes Phenyl,
40		für gegebenenfalls durch Halogen, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_3 -Halogenalkyl, C_1 - C_3 -Halogenalkoxy substituiertes Phenyl- C_1 - C_4 -alkyl,
		für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom und/oder C_1 - C_4 -Alkyl substituiertes Pyrazolyl, Thiazolyl, Pyridyl, Pyrimidyl, Furanyl oder Thienyl,
45		für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom und/oder $\rm C_1$ - $\rm C_4$ -Alkyl substituiertes Phenoxy- $\rm C_1$ - $\rm C_5$ -alkyl oder
50		für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Amino und/oder C_1 - C_4 -Alkyl substituiertes Pyridyloxy- C_1 - C_5 -alkyl, Pyrimidyloxy- C_1 - C_5 -alkyl oder Thiazolyloxy- C_1 - C_5 -alkyl steht,
50	R ²	für jeweils gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C_1 - C_{20} -Alkyl, C_3 - C_{20} -Alkenyl, C_1 - C_8 -Alkoxy- C_1 - C_8 -alkyl, C_1 - C_8 -Polyalkoxy- C_1 - C_8 -alkyl,
55		für gegebenenfalls durch Halogen, C_1 - C_4 -Alkyl und/oder C_1 - C_4 -Alkoxy substituiertes C_3 - C_8 -Cycloalkyl, oder
		für jeweils gegebenenfalls durch Halogen, Nitro, C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Alkoxy und/oder C_1 - C_6 -Halogenalkyl substituiertes Phenyl oder Benzyl steht,

5		R ³ , R ⁴ und R ⁵	unabhängig voneinander für jeweils gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C ₁ -C ₈ -Alkyl, C ₁ -C ₈ -Alkoxy, C ₁ -C ₈ -Alkylamino, Di-(C ₁ -C ₈)-alkylamino, C ₁ -C ₈ -Alkylthio, C ₂ -C ₈ -Alkenylthio, C ₃ -C ₇ -Cycloalkylthio, für jeweils gegebenenfalls durch Halogen, Nitro, Cyano, C ₁ -C ₄ -Alkoxy, C ₁ -C ₄ -Halogenalkoxy, C ₁ -C ₄ -Alkylthio, C ₁ -C ₄ -Halogenalkylthio, C ₁ -C ₄ -Alkyl, C ₁ -C ₄ -Halogenalkyl substituiertes Phenyl, Phenoxy oder Phenylthio stehen und
10		R ⁶ und R ⁷	unabhängig voneinander für Wasserstoff, für jeweils gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C_1 - C_8 -Alkyl, C_3 - C_8 -Cycloalkyl, C_1 - C_8 -Alkoxy, C_3 - C_8 -Alkenyl, C_1 - C_8 -Alkoxy- C_2 - C_8 -alkyl, für gegebenenfalls durch Halogen, C_1 - C_8 -Halogenalkoxy, C_1 - C_8 -Alkyl und/oder C_1 - C_8 -Alkoxy substituiertes Phenyl, gegebenenfalls durch Halogen, C_1 - C_8 -Alkyl, C_1 - C_8 -Halogenalkyl und/oder C_1 - C_8 -Alkoxy substituiertes Benzyl oder zusammen für einen gegebenenfalls durch Sauerstoff oder Schwefel unterbrochen C_3 - C_6 -Alkylenrest stehen,
15		mit der Maßga	abe, daß X und Y nicht gleichzeitig für Alkyl und nicht gleichzeitig für Halogen stehen.
,,,	2.	1H-Aryl-pyrrol in welcher	idin-2,4-dion-Derivate der Formel (I) gemäß Anspruch 1,
20		A	für Wasserstoff, jeweils gegebenenfalls durch Fluor und/oder Chlor substituiertes C ₁ -C ₁₀ -Alkyl, C ₃ -C ₆ -Alkenyl, C ₁ -C ₈ -Alkoxy-C ₁ -C ₆ -alkyl, C ₁ -C ₆ -Polyalkoxy-C ₁ -C ₆ -alkyl, C ₁ -C ₈ -Alkylthio-C ₁ -C ₆ -alkyl, gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, C ₁ -C ₃ -Alkyl, C ₁ -C ₃ -Alkoxy substituiertes Cycloalkyl mit 3 bis 7 Ringatomen, das durch 1 oder 2 Sauerstoff-und/oder Schwefelatome unterbrochen sein kann oder jeweils gegebenenfalls durch
25			Fluor, Chlor, Brom, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy und/oder Nitro substituiertes Phenyl, Furanyl, Pyridyl, Imidazolyl, Triazolyl, Pyrazolyl, Indolyl, Thiazolyl, Thienyl oder Phenyl- C_1 - C_4 -alkyl steht,
		В	für Wasserstoff, C ₁ -C ₁₀ -Alkyl oder C ₁ -C ₆ -Alkoxyalkyl steht oder
30		А, В	und das Kohlenstoffatom an das sie gebunden sind, für einen gesättigten oder ungesättigten gegebenenfalls durch Sauerstoff oder Schwefel unterbrochenen C_3 - C_9 -Spirocyclus stehen, der gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch C_1 - C_6 -Alkyl, C_3 - C_8 -Cycloalkyl, C_1 - C_3 -Haloalkyl, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_1 - C_6 -Alkylthio, Fluor, Chlor oder Phenyl substituiert ist oder
35		A, B	und das Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind, für einen C ₃ -C ₆ -Spirocyclus stehen, der durch eine gegebenenfalls durch ein oder zwei Sauerstoff- oder Schwefelatome unterbrochene Alkylendiyl- oder durch eine Alkylendioxyl- oder durch eine Alkylendithiol-Gruppe substituiert ist, die mit dem Kohlenstoffatom, an das sie gebunden
40			ist, einen weiteren fünf- bis siebengliedrigen Spirocyclus bildet oder
45		A,B	und das Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind, für einen $\rm C_3$ - $\rm C_6$ -Spirocyclus stehen, bei dem zwei Substituenten gemeinsam für einen gegebenenfalls durch $\rm C_1$ - $\rm C_3$ -Alkyl, $\rm C_1$ - $\rm C_3$ -Alkoxy, Fluor, Chlor oder Brom substituierten gesättigten oder ungesättigten 5- bis 8-gliedrigen Cyclus stehen, der durch Sauerstoff oder Schwefel unterbrochen sein kann,
		x	für Fluor, Chlor, Brom oder C ₁ -C ₄ -Alkyl steht,
50		Υ	für Fluor, Chlor, Brom oder C ₁ -C ₄ -Alkyl steht,
		G	für Wasserstoff (a) oder für eine der Gruppen

10

5

steht, in welchen

Ε

15

20

für ein Metallionäquivalent oder ein Ammoniumion steht und

L und M jeweils für Sauerstoff oder Schwefel stehen,

R1

für jeweils gegebenenfalls durch Fluor und/oder Chlor substituiertes C_1 - C_{16} -Alkyl, C_2 - C_{16} -Alkenyl, C_1 - C_6 -Alkoxy- C_1 - C_6 -alkyl, C_1 - C_6 -Alkylthio- C_1 - C_6 -alkyl, C_1 - C_6 -Polyalkoxy- C_1 - C_6 -alkyl oder gegebenenfalls durch Halogen oder C_1 - C_6 -Alkyl substituiertes Cycloalkyl mit 3 bis 7 Ringatomen, das durch 1 oder 2 Sauerstoff- und/oder Schwefelatome unterbrochen sein kann,

25

für gegebenenfalls durch Halogen, Nitro, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_3 -Halogenalkoxy, C_1 - C_4 -Alkylthio oder C_1 - C_4 -Alkylsulfonyl substituiertes Phenyl,

30

 $\label{eq:continuous} \begin{array}{lll} \text{für gegebenenfalls durch Halogen, C$_1$-C_4$-Alkyl, C$_1$-$C$_4$-Alkoxy, C$_1$-C_3$-Halogenalkyl, C$_1$-$C$_3$-Halogenalkyl, C$_1$-C_4$-Alkyl, C$_1$-$C$_3$-Halogenalkyl, C$_1$-C_4$-Alkyl, C$_4$-Alkyl, C$_5$-$C$_4$-Alkyl, C$_5$-C_5$-$C$$

zolyl, Pyridyl, Pyrimidyl, Furanyl oder Thienyl,

für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom und/oder C1-C4-Alkyl substituiertes Pyrazolyl, Thia-

35

für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom und/oder C_1 - C_4 -Alkyl substituiertes Phenoxy- C_1 - C_5 -alkyl oder

für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Amino und/oder C_1 - C_4 -Alkyl substituiertes Pyridyloxy- C_1 - C_5 -alkyl, Pyrimidyloxy- C_1 - C_5

R²

 $\label{eq:continuity} \begin{array}{l} \text{f\"{u}r jeweils gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C}_1\text{-C}_{16}\text{-Alkyl, C}_3\text{-C}_{16}\text{-Alkenyl, C}_1\text{-C}_6\text{-Alkoxy-C}_1\text{-C}_6\text{-alkyl, C}_1\text{-C}_6\text{-Polyalkoxy-C}_1\text{-C}_6\text{-alkyl, C}_1\text{-C}_6\text{-alkyl, C}_1\text{-C}_6\text$

für geg alkvi od

für gegebenenfalls durch Halogen, C_1 - C_3 -Alkyl und/oder C_1 - C_3 -Alkoxy substituiertes C_3 - C_7 -Cycloalkyl oder

45

für jeweils gegebenenfalls durch Halogen, Nitro, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_3 -Alkoxy und/oder C_1 - C_3 -Halogenalkyl substituiertes Phenyl oder Benzyl steht,

50

R³, R⁴ und R⁵ unabhängig voneinander fūr jeweils gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkyx, C₁-C₆-Alkylamino, Di-(C₁-C₆)-alkylamino, C₁-C₆-Alkylthio, C₃-C₄-Alkenylthio, C₃-C₆-Cycloalkylthio, fūr jeweils gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Nitro, Cyano, C₁-C₃-Alkoxy, C₁-C₃-Halogenalkoxy, C₁-C₃-Alkylthio, C₁-C₃-Halogenalkyl substituiertes Phenyl, Phenoxy oder Phenylthio stehen und

55

R6 und R7

unabhängig voneinander für Wasserstoff, für jeweils gegebenenfalls durch Halogen substituiertes C_1 - C_6 -Alkyl, C_3 - C_6 -Cycloalkyl, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_3 - C_6 -Alkoxy, C_3 - C_6 -Alkoxy, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_1 - C_6 -Alkoxy substituiertes Phenyl, für gegebenenfalls durch Halogen, C_1 - C_5 -Alkyl, C_1 - C_5 -Alkyl, C_1 - C_5 -Alkyl, C_1 - C_5 -Alkoxy substituiertes Benzyl, oder zusammen für einen gegebenenfalls durch Sauerstoff oder Schwe-

fel unterbrochenen C3-C6-Alkylenrest stehen,

mit der Maßgabe, daß X und Y nicht gleichzeitig für Alkyl und nicht gleichzeitig für Halogen stehen.

 1H-3-Aryl-pyrrolidin-2,4-dion Derivate der Formel (I) gemäß Anspruch 1, in welcher

Α

10

15

25

30

55

- für Wasserstoff, gegebenenfalls durch Fluor und/oder Chlor substituiertes C_1 - C_6 -Alkyl, C_3 - C_4 -Alkenyl, C_1 - C_6 -Alkoxy- C_1 - C_4 -alkyl, C_1 - C_4 -Polyalkoxy- C_1 - C_4 -alkyl, C_1 - C_6 -Alkylthio- C_1 - C_4 -alkyl, gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Methyl, Ethyl, Methoxy oder Ethoxy substituiertes Cycloalkyl mit 3 bis 6 Ringatomen, das durch 1 oder 2 Sauerstoff- und/oder Schwefelatomen unterbrochen sein kann oder für jeweils gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Propyl, iso-Propyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl und/oder Nitro substituiertes Phenyl, Furanyl, Pyridyl, Imidazolyl, Pyrazolyl, Triazolyl, Indolyl, Thiazolyl, Thienyl oder Benzyl steht,
- B für Wasserstoff, C₁-C₈-Alkyl oder C₁-C₄-Alkoxyalkyl steht oder
- A, B und das Kohlenstoffatom an das sie gebunden sind, für einen gesättigten oder ungesättigten gegebenenfalls durch Sauerstoff oder Schwefel unterbrochenen C₃-C₈-Spirocyclus stehen, der gegebenenfalls einfach oder mehrfach durch Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, iso-Butyl, sec.-Butyl, tert-Butyl, Cyclohexyl, Trifluormethyl, Methoxy, Ethoxy, Propoxy, iso-Propoxy, Butoxy, iso-Butoxy, sek.-Butoxy, tert.-Butoxy, Methylthio, Ethylthio, Fluor, Chlor oder Phenyl substituiert ist oder
 - A, B und das Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind, für einen C₃-C₆-Spirocyclus stehen, der durch eine gegebenenfalls durch ein Sauerstoff- oder Schwefelatom unterbrochene Alkylendiyl- oder durch eine Alkylendioxyl-Gruppe substituiert ist, die mit dem Kohlenstoffatom, an das sie gebunden ist, einen weiteren fünf- bis siebengliedrigen Spirocyclus bildet oder
 - A,B und das Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind, für einen C₃-C₆-Spirocyclus stehen, bei dem zwei Substituenten gemeinsam für einen gesättigten oder ungesättigten fünf- oder sechsgliedrigen Cyclus stehen, der durch Sauerstoff oder Schwefel unterbrochen sein kann,
- 35 X für Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Propyl oder iso-Propyl steht,
 - Y für Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Propyl oder iso-Propyl steht,
- G für Wasserstoff (a) oder für eine der Gruppen

steht, in welchen

- E für ein Metallionäquivalent oder ein Ammoniumion steht,
- L und M jeweils für Sauerstoff oder Schwefel stehen,

5			für jeweils gegebenenfalls durch Fluor und/oder Chlor substituiertes C_1 - C_{14} -Alkyl, C_2 - C_{14} -Alkenyl, C_1 - C_4 -Alkoxy- C_1 - C_6 -alkyl, C_1 - C_6 -alkyl, C_1 - C_6 -alkyl, C_1 - C_4 -Polyalkoxy- C_1 - C_4 -alkyl oder gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Butyl, i-Butyl oder t-Butyl substituiertes Cycloalkyl mit 3 bis 6 Ring-atomen, das durch 1 oder 2 Sauerstoff- und/oder Schwefelatome unterbrochen sein kann,
10			für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Nitro, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl, Trifluormethoxy, Methylthio, Ethylthio, Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl substituiertes Phenyl,
,,			für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl oder Trifluormethoxy substituiertes Phenyl- $\mathrm{C_1}$ - $\mathrm{C_3}$ -alkyl steht,
15			für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl oder Ethyl substituiertes Furanoyl, Thienyl, Pyridyl, Pyrimidyl, Thiazolyl oder Pyrazolyl,
			für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Methyl und/oder Ethyl substituiertes Phenoxy- C_1 - C_4 -alkyl, oder
20			für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Amino, Methyl, Ethyl, substituiertes Pyridyloxy- C_1 - C_4 -alkyl, Pyrimidyloxy- C_1 - C_4 -alkyl oder Thiazolyloxy- C_1 - C_4 -alkyl steht,
25			für jeweils gegebenenfalls durch Fluor und/oder Chlor substituiertes C_1 - C_{14} -Alkyl, C_3 - C_{14} -Alkenyl, C_1 - C_4 -Alkoxy- C_1 - C_6 -alkyl, C_1 - C_4 -Polyalkoxy- C_1 - C_6 -alkyl,
23			für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Methyl, Ethyl, Propyl, iso-Propyl oder Methoxy substituiertes C_3 - C_6 -Cycloalkyl,
30			oder für jeweils gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Nitro, Methyl, Ethyl, Propyl, i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, Trifluormethyl substituiertes Phenyl oder Benzyl steht,
35		R ³ , R ⁴ und	R ⁵ unabhängig voneinander für jeweils gegebenenfalls durch Fluor und/oder Chlor substituiertes C ₁ -C ₄ -Alkyl, C ₁ -C ₄ -Alkoxy, C ₁ -C ₄ -Alkylamino, Di-(C ₁ -C ₄)-alkylamino, C ₁ -C ₄ -Alkylthio, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Nitro, Cyano, C ₁ -C ₂ -Alkoxy, C ₁ -C ₄ -Fluoralkoxy, C ₁ -C ₂ -Alkyl substituiertes Phenyl, Phenoxy oder Phenylthio stehen und
40		R ⁶ und R ⁷	unabhängig voneinander für Wasserstoff, für jeweils gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom substituiertes C_1 - C_4 -Alkyl, C_3 - C_6 -Cycloalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_3 - C_4 -Alkenyl, C_1 - C_4 -Alkoxy- C_1 - C_4 -alkyl, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkyl und/oder C_1 - C_4 -Alkoxy substituiertes Phenyl, für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl und/oder C_1 - C_4 -Alkoxy substituiertes Benzyl, oder zusammen für einen gegebenenfalls durch Sauerstoff oder Schwefel unterbrochenen C_4 - C_6 -Alkylenrest stehen,
45			Bgabe, daß X und Y nicht gleichzeitig für Alkyl und nicht gleichzeitig für Halogen stehen.
	4.		pyrrolidin-2,4-dion-Derivate der Formel (I) gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es sich ir folgenden Strukturen (Ia) bis (Ig) handelt:
50			

(Ia)

25 Y

40

B \rightarrow N O (Id)

worin
A, B, E, L. M, X, Y, R¹, R², R³, R⁴, R⁵, R⁶ und R⁷ die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen besitzen.

- 5. Verfahren zur Herstellung von substituierten 1H-3-Aryl-pyrrolidin-2,4-dion-Derivaten der Formel (I) gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man
- 50 (A) N-Acylaminosäureester der Formel (II)

55

45

$$\begin{array}{c|c}
CO_2R^8 \\
A \longrightarrow B & X \\
NH & (II)
\end{array}$$

10

15

20

25

in welcher

A, B, X und Y die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben,

und

R8 für Alkyl steht,

in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und in Gegenwart einer Base intramolekular kondensiert; und anschließend

die so erhaltenen Verbindungen der Formel (la),

 $\begin{array}{c} A & H \\ B & N \\ O \\ HO \\ X & \end{array}$ (Ia)

35

40

30

in welcher

A, B, X und Y die oben angegebenen Bedeutungen haben,

(B)

α) mit Säurehalogeniden der Formel (III)

45

50

55

in welcher

R1 die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen hat und

Hal für Halogen steht,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säure-

bindemittels umsetzt oder β) mit Carbonsäureanhydriden der Formel (IV) 5 R1-CO-O-CO-R1 (IV) in welcher 10 die oben angegebene Bedeutung hat, gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels, 15 umsetzt; oder (C) mit Chlorameisensaureestern oder Chlorameisensäurethiolestern der Formel (V) 20 R2-M-CO-CI (V) in welcher 25 R² und M die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben, gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels umsetzt; 30 oder (D) α) mit Chlormonothioameisensäureestern oder Chlordithioameisensäureestern der Formel (VI) 35

 $CI \underset{S}{\bigvee} M - R^2$ (VI)

in welcher

40

45

50

M und R² die oben angegebenen Bedeutungen haben,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels umsetzt,

oder

β) mit Schwefelkohlenstoff und anschließend mit Alkylhalogeniden der Formel (VII)

R²-Hal (VII)

in welcher

 R^2 die oben angegebene Bedeutung hat und 5 für Chlor, Brom oder lod steht, Hal umsetzt; oder 10 (E) mit Sulfonsäurechloriden der Formel (VIII) R3-SO2-CI (VIII) 15 in welcher die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung hat, 20 gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels, umsetzt; oder (F) mit Phosphorverbindungen der Formel (IX) 25 Hal—PR⁵ (IX) 30 in welcher 35 L, R4 und R2 die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben und 40 Hal für Halogen steht, gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels umsetzt; 45 oder (G) mit Metallhydroxiden, Metallalkoxiden oder Aminen der Formeln (X) und (XI) Me(OR¹⁰), (X) 50

5

 $R^{12} R^{10}$ $N \qquad (XI)$

10

15

in welchen

Ме

für ein- oder zweiwertige Metallionen,

für die Zahl 1 oder 2 und

R10, R11 und R12

unabhängig voneinander für Wasserstoff und/oc Alkyl

20 stehen,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels, umsetzt, oder

(H)

α) mit Isocyanaten oder Isothiocyanaten der Formel (XII)

(XII)

30

35

25

in welcher

L und R⁶ die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Katalysators

oder

β) mit Carbamidsäurechloriden oder Thiocarbamidsäurechloriden der Formel (XIII)

40

45

in welcher

L, R⁶ und R⁷

die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels,

55 umsetzt.

6. Verbindungen der Formel (II)

10

15

in welcher

A, B, X und Y die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben und

R8

für Alkyl steht.

7. Verfahren zur Herstellung der Acyl-aminosäureester der Formel (II), gemäß Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß man Aminosäurederivate der Formel (XIV),

20

$$\begin{array}{c}
A \\
B \\
NH_2
\end{array}$$
(XIV)

25

30

35

in welcher

R9 für Wasserstoff (XIVa) oder Alkyl (XIVb) steht

und

A und B die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben,

mit Phenylessigsäurehalogeniden der Formel (XV)

40

45 in welcher

X und Y die oben angegebenen Bedeutungen haben und

Hal für Chlor oder Brom steht,

50

acyliert und die dabei für R9 = Wasserstoff erhaltenen Acylaminosäuren der Formel (IIa),

10 in welcher

A, B, X und Y die oben angegebenen Bedeutungen haben,

verestert,

oder daß man Aminonitrile der Formel (XVI)

in welcher

25

15

A und B die oben angegebenen Bedeutungen haben,

mit Phenylessigsäurehalogeniden der Formel (XV)

30

35

40

in welcher

X und Y die oben angegebenen Bedeutungen haben und

Hal für Chlor oder Brom steht,

zu Verbindungen der Formel (XVII)

Y
$$NH$$
 $C \equiv N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$
 $E = N$

in welcher

A, B, X und Y die oben angegebenen Bedeutungen haben,

umsetzt, und diese anschließend einer schwefelsauren Alkoholyse unterwirft.

5 8. Verbindungen der Formel (XVII)

$$Y - \bigvee_{O} NH C \equiv N$$

$$A B$$
(XVII)

in welcher

20 A, B, X und Y die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben.

9. Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formel (XVII) gemäß Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß man Aminonitrile der Formel (XVI)

$$\begin{array}{c}
A \\
H_2N
\end{array}$$
 $C \equiv N$
(XVI)

in welcher

25

30

35

40

45

55

A und B die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben,

mit Phenylessigsäurehalogeniden der Formel (XV)

in welcher

X und Y die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben

50 und

Hal für Chlor oder Brom steht,

umsetzt.

 Schädlingsbekämpfungsmittel und Herbizide, gekennzeichnet durch einen Gehalt an mindestens einem 1H-3-Arylpyrrolidin-2,4-dion-Derivat der Formel (I) gemäß Anspruch 1.

- Verwendung von 1H-3-Aryl-pyrrolidin-2,4-dion-Derivaten der Formel (I) gemäß Anspruch 1 zur Bekämpfung von Schädlingen und unerwünschtem Pflanzenbewuchs.
- 12. Verfahren zur Bekämpfung von Schädlingen, dadurch gekennzeichnet, daß man 1H-3-Aryl-pyrrolidin-2,4-dion-Derivate der Formel (I) gemäß Anspruch 1 auf Schädlinge, unerwünschten Pflanzenbewuchs und/oder ihren Lebensraum einwirken läßt.
 - 13. Verfahren zur Herstellung von Schädlingsbekämpfungsmitteln und Herbiziden, dadurch gekennzeichnet, daß man 1H-3-Aryl-pyrrolidin-2,4-dion-Derivate der Formel (I) gemäß Anspruch 1 mit Streckmitteln und/oder oberflächenaktiven Mitteln vermischt.

Claims

5

10

15

1. 1H-3-aryl-pyrrolidine-2,4-dione derivative of the formula (I)

30 in which

35

45

50

- A represents hydrogen, or C₁-C₁₀-alkyl, C₃-C₆-alkenyl, C₁-C₈-alkoxy-C₁-C₆-alkyl, C₁-C₆-polyalkoxy-C₁-C₆-alkyl or C₁-C₈-alkylthio-C₁-C₆-alkyl, each of which is optionally substituted by fluorine and/or chlorine, or cycloalkyl having 3 to 7 ring atoms which is optionally substituted by fluorine, chlorine, C₁-C₃-alkyl or C₁-C₃-alkoxy and which can be interrupted by 1 or 2 oxygen and/or sulphur atoms, or represents phenyl, furanyl, pyridyl, imidazolyl, triazolyl, pyrazolyl, indolyl, thiazolyl, thienyl or phenyl-C₁-C₄-alkyl, each of which is optionally substituted by fluorine, chlorine, bromine, C₁-C₄-alkyl, C₁-C₄-halogenoalkyl, C₁-C₄-alkoxy and/or nitro,
- 40 B represents hydrogen, C₁-C₁₂-alkyl or C₁-C₈-alkoxyalkyl, or
 - A, B and the carbon atom to which they are bonded represent a saturated or unsaturated C₃-C₁₀-spirocycle which is optionally interrupted by oxygen or sulphur and optionally monosubstituted or polysubstituted by C₁-C₁₀-alkyl, C₃-C₁₀-cycloalkyl, C₁-C₆-halogenoalkyl, C₁-C₁₀-alkoxy, C₁-C₁₀-alkylthio, halogen or phenyl,
 - A, B and the carbon atom to which they are bonded represent a C₃-C₆-spirocycle which is substituted by an alkylenediyl group which is optionally interrupted by one or two oxygen atoms and/or sulphur atoms, or which is substituted by an alkylenedioxy or by an alkylenedithio group, this alkylenediyl, alkylenedioxy or alkylenedithio group together with the carbon atom to which it is bonded forming a further five- to eight-membered spirocycle, or
 - A, B and the carbon atom to which they are bonded represent a C₃-C₈-spirocycle in which two substituents together represent a saturated or unsaturated 3- to 8-membered cycle which is optionally substituted by C₁-C₆-alkyl, C₁-C₆-alkoxy or halogen and which can be interrupted by oxygen or sulphur,
 - X represents halogen or C₁-C₆-alkyl,

- Υ represents halogen or C1-C6-alkyl,
- G represents hydrogen (a) or one of the groups

O R1 (b),	M - R ² (c).	$\sqrt{SO_2}R^3$ (d),	P^4 P`_R⁵	(e),
E (f) or	$ \sum_{k} N \frac{R^6}{R^7} (g), $		-	

in which

Ε represents a metal ion equivalent or an ammonium ion and

L and M in each case represent oxygen or sulphur,

> $represents\ C_1-C_{16}-alkyl;\ C_2-C_{16}-alkenyl,\ C_1-C_6-alkoxy-C_1-C_6-alkyl,\ C_1-C_{16}-alkylthio-$ C1-C6-alkyl or C1-C6-polyalkoxy-C1-C6-alkyl, each of which is optionally substituted by fluorine and/or chlorine, or cycloalkyl having 3 to 7 ring atoms which is optionally substituted by halogen or C₁-C₅-alkyl and which can be interrupted by 1 or 2 oxygen and/or sulphur atoms,

phenyl which is optionally substituted by halogen, nitro, C₁-C₄-alkyl, C₁-C₄alkoxy, C₁-C₃-halogenoalkyl, C₁-C₃-halogenoalkoxy, C₁-C₄-alkylthio or C₁-C₄alkylsulphonyl,

phenyl-C1-C4-alkyl which is optionally substituted by halogen, C1-C4-alkyl, C1-C₄-alkoxy, C₁-C₃-halogenoalkyl or C₁-C₃-halogenoalkoxy,

pyrazolyl, thiazolyl, pyridyl, pyrimidyl, furanyl or thienyl, each of which is optionally substituted by fluorine, chlorine, bromine and/or C1-C4-alkyl,

phenoxy-C₁-C₅-alkyl which is optionally substituted by fluorine, chlorine, bromine and/or C1-C4-alkyl, or

pyridyloxy-C₁-C₅-alkyl, pyrimidyloxy-C₁-C₅-alkyl or thiazolyloxy-C₁-C₅-alkyl, each of which is optionally substituted by fluorine, chlorine, bromine, amino and/ or C1-C4-alkyl,

represents C₁-C₂₀-alkyl, C₃-C₂₀-alkenyl, C₁-C₈-alkoxy-C₁-C₈-alkyl or C₁-C₈-polyalkoxy-C1-C8-alkyl, each of which is optionally substituted by halogen,

C1-C8-cycloalkyl which is optionally substituted by halogen, C1-C4-alkyl and/or C1-C4-alkoxy, or

phenyl or benzyl, each of which is optionally substituted by halogen, nitro, C1-C₆-alkyl, C₁-C₆-alkoxy and/or C₁-C₆-halogenoalkyl,

independently of one another represent C1-C8-alkyl, C1-C8-alkoxy, C1-C8-alkylamino, di-(C1-C8)-alkylamino, C1-C8-alkylthio, C2-C8-alkenylthio or C3-C7-cycloalkylthio, each of which is optionally substituted by halogen, or represent phenyl, phenoxy or phenylthio, each of which is optionally substituted by halogen, nitro, cyano, C1-C4alkoxy, C₁-C₄-halogenoalkoxy, C₁-C₄-alkylthio, C₁-C₄-halogenoalkylthio, C₁-C₄-alkyl

20

5

10

RΊ

R²

R3, R4 and R5

25

30

35

40

45

50

or C₁-C₄-halogenoalkyl and

5		R ⁶ and R ⁷	independently of one another represent hydrogen, or C_1 - C_8 -alkyl, C_3 - C_8 -cycloalkyl, C_1 - C_8 -alkoxy, C_3 - C_8 -alkenyl or C_1 - C_8 -alkoxy- C_1 - C_8 -alkyl, each of which is optionally substituted by halogen, or represent phenyl which is optionally substituted by halogen, C_1 - C_8 -halogenoalkyl, C_1 - C_8 -alkyl and/or C_1 - C_8 -alkoxy, or represent benzyl which is optionally substituted by halogen, C_1 - C_8 -alkyl, C_1 - C_8 -halogenoalkyl and/or C_1 - C_8 -alkoxy, or together represent a C_3 - C_6 -alkylene ring which is optionally interrupted by oxygen or sulphur,
			oxygen or suprius,
10		with the proviso that X a	and Y do not simultaneously represent alkyl and not simultaneously halogen.
	2.	1H-Aryl-pyrrolidine-2,4-	dione derivative of the formula (I) according to Claim 1,

10			alkoxy, or together represent a C_3 - C_6 -alkylene ring which is optionally interrupted by oxygen or sulphur,	
10		with the proviso that X and Y do not simultaneously represent alkyl and not simultaneously halogen.		
15	2.	1H-Aryl-pyrrolidine-2,4-dic in which	one derivative of the formula (I) according to Claim 1,	
.•		A	represents hydrogen, or C_1 - C_{10} -alkyl, C_3 - C_6 -alkenyl, C_1 - C_8 -alkoxy- C_1 - C_6 -alkyl, C_1 - C_6 -polyalkoxy- C_1 - C_6 -alkyl or C_1 - C_6 -alkylthio- C_1 - C_6 -alkyl, each of which is optionally substituted by fluorine and/or chlorine, or cycloalkyl having 3 to 7 ring atoms which is optionally substituted by fluorine, chlorine, C_1 - C_3 -alkyl or C_1 - C_3 -alkoxy and which can	
20			be interrupted by 1 or 2 oxygen and/or sulphur atoms, or represents phenyl, furanyl, pyridyl, imidazolyl, triazolyl, pyrazolyl, indolyl, thiazolyl, thienyl or phenyl- C_1 - C_4 -alkyl, each of which is optionally substituted by fluorine, chlorine, bromine, C_1 - C_4 -alkyl, C_1 - C_4 -halogenoalkyl, C_1 - C_4 -alkoxy and/or nitro,	
25		В	represents hydrogen, C ₁ -C ₁₀ -alkyl or C ₁ -C ₆ -alkoxyalkyl, or	
30		A, B	and the carbon atom to which they are bonded represent saturated or unsaturated C ₃ -C ₉ -spirocycle which is optionally interrupted by oxygen or sulphur and optionally monosubstituted or polysubstituted by C ₁ -C ₆ -alkyl, C ₃ -C ₈ -cycloalkyl, C ₁ -C ₃ -haloalkyl, C ₁ -C ₆ -alkoxy, C ₁ -C ₆ -alkylthio, fluorine, chlorine or phenyl, or	
35		А, В	and the carbon atom to which they are bonded represent a C_3 - C_6 -spirocycle which is substituted by an alkylenediyl group which is optionally interrupted by one or two oxygen or sulphur atoms or which is substituted by an alkylenedioxy or by an alkylenedithio group, this alkylenediyl, alkylenedioxy or alkylenedithio group together with the carbon atom to which it is bonded forming a further five- to seven-membered spirocycle, or	
40		A, B	and the carbon atom to which they are bonded represent a C_3 - C_6 -spirocycle in which two substituents together represent a saturated or unsaturated 5- to 8-membered cycle which is optionally substituted by C_1 - C_3 -alkyl, C_1 - C_3 -alkoxy, fluorine, chlorine or bromine and which can be interrupted by oxygen or sulphur,	
45		x	represents fluorine, chlorine, bromine or C ₁ -C ₄ -alkyl,	
70		Υ	represents fluorine, chlorine, bromine or C ₁ -C ₄ -alkyl,	
		G	represents hydrogen (a) or one of the groups	

50

5	O	R^{1} (b), R^{2} (c), $SO_{2} R^{3}$ (d), R^{5} (e),
10	E (f)	or \mathbb{R}^{7} (g).
15		in which E represents a metal ion equivalent or an ammonium ion, and L and M in each case represent oxygen or sulphur,
20	C ₆ - clos	presents C_1 - C_{16} -alkyl, C_2 - C_{15} -alkenyl, C_1 - C_6 -alkoxy- C_1 - C_6 -alkyl, C_1 - C_{16} -alkylthio- C_1 - C_6 -alkyl or C_1 -polyalkoxy- C_1 - C_6 -alkyl, each of which is optionally substituted by fluorine and/or chlorine, or cyalkyl having 3 to 7 ring atoms which is optionally substituted by halogen or C_1 - C_5 -alkyl and which has interrupted by 1 or 2 oxygen and/or sulphur atoms,
25		phenyl which is optionally substituted by halogen, nitro, C_1 - C_4 -alkyl, C_1 - C_4 -alkoxy, C_1 - C_3 -halogenoalkyl, C_1 - C_3 -halogenoalkoxy, C_1 - C_4 -alkylthio or C_1 - C_4 -alkylsulphonyl, phenyl- C_1 - C_4 -alkyl which is optionally substituted by halogen, C_1 - C_4 -alkyl, C_1 - C_4 -alkoxy, C_1 - C_3 -halogenoalkyl or C_1 - C_3 -halogenoalkoxy,
30		pyrazolyl, thiazolyl, pyridyl, pyrimidyl, furanyl or thienyl, each of which is optionally substituted by fluorine, chlorine, bromine and/or C_1 - C_4 -alkyl, phenoxy- C_1 - C_5 -alkyl which is optionally substituted by fluorine, chlorine, bromine and/or C_1 - C_4 -
35	·	alkyl, or - pyridyloxy-C ₁ -C ₅ -alkyl, pyrimidyloxy-C ₁ -C ₅ -alkyl or thiazolyloxy-C ₁ -C ₅ -alkyl, each of which is optionally substituted by fluorine, chlorine, bromine, amino and/or C ₁ -C ₄ -alkyl,
40		presents C_1 - C_{16} -alkyl, C_3 - C_{16} -alkenyl, C_1 - C_6 -alkoxy- C_1 - C_6 -alkyl or C_1 - C_6 -polyalkoxy- C_1 - C_6 -alkyl, ch of which is optionally substituted by halogen, C_3 - C_7 -cycloalkyl which is optionally substituted by halogen, C_1 - C_3 -alkyl and/or C_1 - C_3 -alkoxy, or
45	R ³ , R ⁴ and R ⁵	phenyl or benzyl, each of which is optionally substituted by halogen, nitro, C ₁ -C ₄ -alkyl, C ₁ -C ₃ -alkoxy and/or C ₁ -C ₃ -halogenoalkyl, independently of one another represent C ₁ -C ₆ -alkyl, C ₁ -C ₆ -alkoxy, C ₁ -C ₆ -alkylamino, di-(C ₁ -C ₆)-alkylamino, C ₁ -C ₆ -alkylamino, C ₁ -C ₆ -alkylamino, di-(C ₁ -C ₆)-alkylamino, C ₁ -C ₆ -alkylamino, di-(C ₁ -C ₆)-alkylamino, di-(C ₁ -C ₆
50		alkylamino, C_1 - C_6 -alkylthio, C_3 - C_4 -alkenylthio or C_3 - C_6 -cycloalkylthio, each of which is optionally substituted by halogen, or phenyl, phenoxy or phenylthio, each of which is optionally substituted by fluorine, chlorine, bromine, nitro, cyano, C_1 - C_3 -alkoxy, C_1 - C_3 -halogenoalkoxy, C_1 - C_3 -alkylchio, C_1 - C_3 -halogenoalkylthio, C_1 - C_3 -alkyl or C_1 - C_3 -halogenoalkyl and
<i>55</i>	R ⁶ and R ⁷	independently of one another represent hydrogen, or represent C_1 - C_8 -alkyl, C_3 - C_8 -cycloalkyl, C_1 - C_6 -alkoxy, C_3 - C_6 -alkenyl or C_1 - C_6 -alkoxy- C_1 - C_6 -alkyl, each of which is optionally substituted by halogen, or represent phenyl which is optionally substituted by halogen, C_1 - C_5 -alkyl and/ or C_1 - C_5 -alkoxy, or represent benzyl which is optionally substituted by halogen, C_1 - C_5 -alkyl, C_1 - C_5 -alkyl, C_1 - C_5 -alkyl and/ or C_1 - $C_$

which is optionally interrupted by oxygen or sulphur,

with the proviso that X and Y do not simultaneously represent alkyl and not simultaneously halogen.

1H-3-aryl-pyrrolidine-2,4-dione derivative of the formula (I) according to Claim 1, in which

represents hydrogen, or C_1 - C_8 -alkyl, C_3 - C_4 -alkenyl, C_1 - C_6 -alkoxy- C_1 - C_4 -alkyl, C_1 - C_4 Α

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

В

A, B

A, B

A, B

Χ

Υ

G

polyalkoxy-C₁-C₄-alkyl or C₁-C₆-alkylthio-C₁-C₄-alkyl, each of which is optionally substituted by fluorine and/or chlorine, or cycloalkyl having 3 to 6 ring atoms which is optionally substituted by fluorine, chlorine, methyl, ethyl, methoxy or ethoxy and which can be interrupted by 1 or 2 oxygen and/or sulphur atoms, or represents phenyl, furanyl, pyridyl, imidazolyl, pyrazolyl, triazolyl, indolyl, thiazolyl, thienyl or benzyl, each of which is optionally substituted by fluorine, chlorine, bromine, methyl, ethyl, propyl, iso-propyl, methoxy, ethoxy, trifluoromethyl and/or nitro,

represents hydrogen, C1-C8-alkyl or C1-C4-alkoxyalkyl, or

and the carbon atom to which they are bonded represent a saturated or unsaturated C₃-C₈-spirocycle which is optionally interrupted by oxygen or sulphur and optionally monosubstituted or polysubstituted by methyl, ethyl, propyl, isopropyl, butyl, iso-butyl, sec-butyl, tert-butyl, cyclohexyl, trifluoromethyl, methoxy, ethoxy, propoxy, iso-propoxy, butoxy, iso-butoxy, sec-butoxy, tert-butoxy, methylthio, ethylthio, fluorine, chlorine or phenyl, or

and the carbon atom to which they are bonded represent a C3-C6-spirocycle which is substituted by an alkylenediyl group which is optionally interrupted by an oxygen or sulphur atom, or represent an alkylenedioxy group, this alkylenediyl or alkylenedioxy group together with the carbon atom to which it is bonded forming a further five- to seven-membered spirocycle, or

and the carbon atom to which they are bonded represent a C₃-C₆-spirocycle in which two substituents together represent a saturated or unsaturated five- or six-membered cycle which can be interrupted by oxygen or sulphur,

represents chlorine, bromine, methyl, ethyl, propyl or iso-propyl,

represents chlorine, bromine, methyl, ethyl, propyl or iso-propyl,

represents hydrogen (a) or one of the groups

in which

Е represents a metal ion equivalent or an ammonium ion and

in each case represent oxygen or sulphur, L and M

R¹ represents C₁-C₁₄-alkyl, C₂-C₁₄-alkenyl, C₁-C₄-alkoxy-C₁-C₆-alkyl, C₁-C₄-alkylthio-C₁-C₆-alkyl or C₁- $\textbf{C_{4}-polyalkoxy-C_{1}-C_{4}-alkyl,\ each\ of\ which\ is\ optionally\ substituted\ by\ fluorine\ and/or\ chlorine,\ or\ cylored and a substituted by\ fluorine\ and/or\ chlorine,\ or\ cylored and a substituted\ by\ fluorine\ and/or\ chlorine,\ or\ cylored and a substituted\ by\ fluorine\ and/or\ chlorine,\ or\ cylored and a substituted\ by\ fluorine\ and/or\ chlorine\

			cloalkyl having 3 to 6 ring atoms which is optionally substituted by fluorine, chlorine, methyl, ethyl, propyl, i-propyl, butyl, i-butyl or butyl and which can be interrupted by 1 or 2 oxygen and/or sulphur atoms,
5			phenyl which is optionally substituted by fluorine, chlorine, bromine, nitro, methyl, ethyl, propyl, i-propyl, methoxy, ethoxy, trifluoromethyl, trifluoromethoxy, methylthio, ethylthio, methylsulphonyl or ethylsulphonyl,
10			$phenyl-C_1-C_3-alkyl\ which\ is\ optionally\ substituted\ by\ fluorine,\ chlorine,\ bromine,\ methyl,\ ethyl,\ propyl,\ i-propyl,\ methoxy,\ ethoxy,\ trifluoromethyl\ or\ trifluoromethoxy,$
			furanyl, thienyl, pyridyl, pyrimidyl, thiazolyl or pyrazolyl, each of which is optionally substituted by fluorine, chlorine, bromine, methyl or ethyl,
15			phenoxy- C_1 - C_4 -alkyl, each of which is optionally substituted by fluorine, chlorine, methyl and/or ethyl, or
			pyridyloxy- C_1 - C_4 -alkyl, pyrimidyloxy- C_1 - C_4 -alkyl or thiazolyloxy- C_1 - C_4 -alkyl, each of which is optionally substituted by fluorine, chlorine, amino, methyl or ethyl,
20			represents C_1 - C_{14} -alkyl, C_3 - C_{14} -alkenyl, C_1 - C_4 -alkoxy- C_1 - C_6 -alkyl or C_1 - C_4 -polyalkoxy- C_1 - C_6 -alkyl, each of which is optionally substituted by fluorine and/or chlorine,
25			$\rm C_3\text{-}C_6\text{-}cycloalkyl}$ which is optionally substituted by fluorine, chlorine, methyl, ethyl, propyl, iso-propyl or methoxy,
			or phenyl or benzyl, each of which is optionally substituted by fluorine, chlorine, nitro, methyl, ethyl, propyl, i-propyl, methoxy, ethoxy or trifluoromethyl,
30		R ³ , R ⁴ and	independently of one another represent C_1 - C_4 -alkyl, C_1 - C_4 -alkoxy, C_1 - C_4 -alkylamino, di- $(C_1$ - C_4)-alkylamino or C_1 - C_4 -alkylthio, each of which is optionally substituted by fluorine and/or chlorine, or represent phenyl, phenoxy or phenylthio, each of which is optionally substituted by fluorine, chlorine, bromine, nitro, cyano, C_1 - C_2 -alkoxy, C_1 - C_2 -fluoroalkoxy, C_1 - C_2 -alkylthio, C_1 - C_2 -fluoroalkylthio or C_1 - C_3 -alkyl, and
35		R ⁶ and R ⁷	independently of one another represent hydrogen, or represent C_1 - C_4 -alkyl, C_3 - C_6 -cycloalkyl, C_1 - C_4 -alkoxy, C_3 - C_4 -alkenyl or C_1 - C_4 -alkoxy- C_1 - C_4 -alkyl, each of which is optionally substituted by fluorine, chlorine, or bromine, or represent phenyl which is optionally substituted by fluorine, chlorine, or bromine, or represent phenyl which is optionally substituted by fluorine, chlorine, or bromine, or represent phenyl which is optionally substituted by fluorine, chlorine, or bromine, or represent phenyl which is optionally substituted by fluorine, chlorine, or bromine, or represent phenyl which is optionally substituted by fluorine, chlorine, or bromine, or represent phenyl which is optionally substituted by fluorine, chlorine, or bromine, or represent phenyl which is optionally substituted by fluorine, chlorine, or bromine, or represent phenyl which is optionally substituted by fluorine, chlorine, or bromine, or represent phenyl which is optionally substituted by fluorine, chlorine, or bromine, or represent phenyl which is optionally substituted by fluorine, chlorine, or bromine, or represent phenyl which is optionally substituted by fluorine, chlorine, or bromine, or represent phenyl which is optionally substituted by fluorine, chlorine, or bromine, or the phenyl which is optionally substituted by fluorine, chlorine, and the phenyl which is optionally substituted by fluorine, chlorine, and the phenyl which is optionally substituted by fluorine, and the phenyl which is optionally substituted by fluorine, and the phenyl which is optionally substituted by fluorine, and the phenyl which is optionally substituted by the phenyl which is optionally substituted by the phenyl which is optionally substituted by the phenyl which is optionally substituted by the phenyl which is optionally substituted by the phenyl which is optionally substituted by the phenyl which is optionally substituted by the phenyl which is optionally substituted by the phenyl which is optionally substituted by the
40			rine, bromine, C_1 - C_4 -halogenoalkyl, C_1 - C_4 -alkyl and/or C_1 - C_4 -alkoxy, or represent benzyl which is optionally substituted by fluorine, chlorine, bromine, C_1 - C_4 -alkyl, C_1 - C_4 -halogenoalkyl and/or C_1 - C_4 -alkoxy, or together represent a C_4 - C_6 -alkylene radical which is optionally interrupted by oxygen or sulphur,
45		with the pro	oviso that X and Y do not simultaneously represent alkyl and not simultaneously halogen.
,,	4.		yrrolidine-2,4-dione derivative of the formula (I) according to Claim 1, characterized in that it is one of es (Ia) to (Ia) below:
50			

35
$$R^{2}M$$
(Ic)

10

(Ie)

15

20 25

(If)

30

35 40

(Ig)

in which

A, B, E, L, M, X, Y, R¹, R², R³, R⁴, R⁵, R⁶ and R⁷ have the meanings given in Claim 1.

- 5. Process for the preparation of substituted 1H-3-aryl-pyrrolidine-2,4-dione derivatives of the formula (I) according to Claim 1, characterized in that,
 - (A) N-acylamino acid esters of the formula (II)

55

50

$$A - \frac{CO_2R^8}{B} \times$$

$$NH \qquad (II)$$

10 in which

5

15

20

25

30

A, B, X and Y have the meanings given in Claim 1

and

R8 represents alkyl

are subjected to an intramolecular condensation reaction in the presence of a diluent and in the presence of a base;

and subsequently

the resulting compounds of the formula (Ia)

35

40

in which

A, B, X and Y have the abovementioned meanings

(B)

a) are reacted with acid halides of the formula (III)

45

50

55

in which

R1 has the meaning given in Claim 1 and

Hal represents halogen,

if appropriate in the presence of a diluent and

if appropriate in the presence of an acid-binding agent,

or

5

10

15

20

30

35

40

45

50

55

β) are reacted with carboxylic anhydrides of the formula (IV)

 R^1 -CO-O-CO- R^1 (IV)

in which

R1 has the abovementioned meaning,

if appropriate in the presence of a diluent and if appropriate in the presence of an acid-binding agent;

or

(C) are reacted with chloroformic esters or chloroformic thioesters of the formula (V)

$$R^2$$
-M-CO-CI (V)

in which

R² and M have the meanings given in Claim 1,

if appropriate in the presence of a diluent and if appropriate in the presence of an acid-binding agent;

or

(D)

a) are reacted with chloromonothioformic esters or chlorodithioformic esters of the formula (VI)

$$\begin{array}{c}
CI \longrightarrow M - R^2 \\
S
\end{array} (VI)$$

(VI)

in which

M and R² have the abovementioned meanings,

if appropriate in the presence of a diluent and if appropriate in the presence of an acid-binding agent,

or

 $\beta)$ are reacted with carbon disulphide and subsequently with alkyl halides of the formula (VII)

in which has the abovementioned meaning 5 and Hal represents chlorine, bromine or iodine; 10 (E) are reacted with sulphonyl chlorides of the formula (VIII) R3-SO2-CI (VIII) 15 in which has the meaning given in Claim 1, 20 if appropriate in the presence of a diluent and if appropriate in the presence of an acid-binding agent; or 25 (F) are reacted with phosphorus compounds of the formula (IX) Hal—P R5 (IX) 30 in which 35 L, R4 and R5 have the meanings given in Claim 1 and 40 Hal represents halogen, if appropriate in the presence of a diluent and if appropriate in the presence of an acid-binding agent; 45 or (G) are reacted with metal hydroxides, metal alkoxides or amines of the formulae (X) and (XI) Me(OR¹⁰),

55

50

(X)

$$R^{12}$$
 R^{10} (XI)

10

5

in which

Me

represents mono- or divalent metal ions,

15

represents the number 1 or 2 and

 R^{10} , R^{11} and R^{12}

independently of one another represent hydrogen and/or alkyl,

if appropriate in the presence of a diluent,

(H)

 $\alpha)$ are reacted with isocyanates or isothiocyanates of the formula (XII)

25

30

35

20

$$R^6$$
-N=C=L (XII)

in which

L and R⁶ have the meaning given in Claim 1,

if appropriate in the presence of a diluent and if appropriate in the presence of a catalyst

or

β) with carbamoyl chlorides or thiocarbamoyl chlorides of the formula (XIII)

40

$$R^{6} \underset{R}{\overset{L}{\longrightarrow}} CI$$
 (XIII)

45

55

in which

L, R⁶ and R⁷

have the meanings given in Claim 1,

if appropriate in the presence of a diluent and if appropriate in the presence of an acid-binding agent.

6. Compound of the formula (II)

$$\begin{array}{c|c}
A & CO_2R^8 \\
B & V \\
H & O
\end{array}$$
(II)

10 in which

5

15

20

25

30

A, B, X and Y have the meanings given in Claim 1 and

R⁸ represents alkyl.

7. Process for the preparation of the acyl-amino acid esters of the formula (II) according to Claim 6, characterized in that amino acid derivatives of the formula (XIV)

A CO₂R⁹ (XIV)

in which

R9 represents hydrogen (XIVa) or alkyl (XIVb)

and

A and B have the meanings given in Claim 1,

are acylated with phenylacetyl halides of the formula (XV)

40 X (XV)

45 in which

50

55

X and Y have the abovementioned meanings and

Hal represents chlorine or bromine,

and the acylamino acids which have been obtained if R9 = hydrogen, of the formula (IIa)

10 in which

15

25

45

50

55

A, B, X and Y have the abovementioned meanings, are esterified,

or in that aminonitriles of the formula (XVI)

in which

A and B have the abovementioned meanings

are reacted with phenylacetyl halides of the formula (XV)

 $Y \longrightarrow X$ (XV)

in which

40 X and Y have the abovementioned meanings and

Hal represents chlorine or bromine,

to give compounds of the formula (XVII)

$$\begin{array}{c} X \\ V \longrightarrow \\ O \longrightarrow \\ A \longrightarrow \\ B \end{array} \qquad (XVII)$$

in which

A, B, X and Y have the abovementioned meanings,

and these compounds are subsequently subjected to alcoholysis in the presence of sulphuric acid.

8. Compound of the formula (XVII)

$$Y = \bigvee_{O} \bigvee_{NH} C \equiv N$$

$$A = \bigcup_{B} (XVIII)$$

in which

A, B, X and Y have the meanings given in Claim 1.

Process for the preparation of compounds of the formula (XVII) according to Claim 8, characterized in that aminonitriles of the formula (XVI)

$$\begin{array}{c}
A \\
H_2N
\end{array}$$
 $C \equiv N$
 (XVI)

30

10

15

20

25

in which

A and B have the meanings given in Claim 1

are reacted with phenylacetyl halides of the formula (XV)

40

45

-50

35

in which

X and Y have the meanings given in Claim 1

and

Hal represents chlorine or bromine.

55

10. Pesticide or herbicide, characterized in that it comprises at least one 1H-3-aryl-pyrrolidine-2,4-dione derivative of the formula (I) according to Claim 1.

- 11. Use of 1H-3-aryl-pyrrolidine-2,4-dione derivatives of the formula (I) according to Claim 1 for combating pests and undesired vegetation.
- 12. A method of combating pests, characterized in that 1H-3-aryl-pyrrolidine-2,4-dione derivatives of the formula (I) according to Claim 1 are allowed to act on pests, undesired vegetation and/or their environment.
- 13. Process for the preparation of pesticides and herbicides, characterized in that 1H-3-aryl-pyrrolidine-2,4-dione derivatives of the formula (I) according to Claim 1 are mixed with extenders and/or surface-active agents.

Revendications

5

10

15

20

25

1. Dérivés de 1H-3-aryl-pyrrolidine-2,4-diones de formule (I)

dans laquelle

30	Α	représente de l'hydrogène, un groupe alkyle en C_1 à C_{10} , alcényle en C_3 à C_6 , (alkoxy en C_1 à C_8)-(alkyle en C_1 à C_6), (polyalkoxy en C_1 à C_6) - (alkyle en C_1 à C_6), (alkylthio
		en C ₁ à C ₈)-(alkyle en C ₁ à C ₆), dont chacun est substitué le cas échéant par du fluor
		et/ou du chlore, un groupe cycloalkyle à noyau de 3 à 7 atomes éventuellement subs-
		titué par du fluor, du chlore, un radical alkyle en C_1 à C_3 , alkoxy en C_1 à C_3 , qui peut
35		être interrompu par un ou deux atomes d'oxygène et/ou de soufre, ou un groupe phé-
		nyle, furannyle, pyridyle, imidazolyle, triazolyle, pyrazolyle, indolyle, thiazolyle, thiényle
		ou phényl-(alkyle en C ₁ à C ₄) dont chacun est substitué le cas échéant par du fluor,
		du chlore, du brome, un radical alkyle en C ₁ à C ₄ , halogénalkyle en C ₁ à C ₄ , alkoxy
		en C_1 à C_4 et/ou nitro,
40	В	représente de l'hydrogène, un groupe alkyle en C_1 à C_{12} ou alkoxyalkyle en C_1 à C_8 ,
		ou bien
	A, B	et l'atome de carbone auquel ils sont liés forment ainsi le cycle spiro en C ₃ à C ₁₀ saturé
		ou non saturé, éventuellement interrompu par de l'oxygène ou du soufre, qui est subs-
_		titué le cas échéant une ou plusieurs fois par un radical alkyle en C ₁ à C ₁₀ cycloalkyle
45		en C_3 à C_{10} , halogénalkyle en C_1 à C_6 , alkoxy en C_1 à C_{10} , alkylthio en C_1 à C_{10}
		halogéno ou phényle, ou bien
	A, B	et l'atome de carbone auquel ils sont liés représentent un cycle spiro en C ₃ à C ₆ , qui
		est substitué par un groupe alkylène-diyle éventuellement interrompu par un ou deux
		atomes d'oxygène et/ou de soufre, ou par un groupe alkylène-dioxyle ou par un groupe
50		alkylène-dithioyle, qui forme avec l'atome de carbone auquel il est lié un autre cycle
		spiro de 5 à 8 chaînons, ou bien
	A, B	et l'atome de carbone auquel ils sont liés représentent un cycle spiro en C ₃ à C ₈ dans
		lequel deux substituants forment conjointement un cycle de 3 à 8 chaînons saturé ou
		non saturé, éventuellement substitué par un radical alkyle en C ₁ à C ₆ , alkoxy en C ₁ à
55		C ₆ ou halogéno, qui peut être interrompu par de l'oxygène ou du soufre,
	X	représente un halogène ou un groupe alkyle en C ₁ à C ₆ ,
	Y	représente un halogène ou un groupe alkyle en C ₁ à C ₆ ,
	G	est de l'hydrogène (a) ou l'un des groupes

dans lesquels

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

R²

E représente un équivalent d'ion métallique ou un ion ammonium et L et M représentent chacun de l'oxygène ou du soufre,

est un groupe alkyle en C_1 à C_{16} , alcényle en C_2 à C_{16} , (alkoxy en C_1 à C_6)-(alkyle en C_1 à C_6), (alkylthio en C_1 à C_{16})-(alkyle en C_1 à C_6), (polyalkoxy en C_1 à C_6)-(alkyle en C_1 à C_6) dont chacun est éventuellement substitué par du fluor et/ou du chlore, ou un groupe cycloalkyle à noyau de 3 à 7 atomes éventuellement substitué par un halogène ou un radical alkyle en C_1 à C_5 , qui peut être interrompu par 1-2 atomes d'oxygène et/ou de soufre,

un groupe phényle éventuellement substitué par un radical halogéno, nitro, alkyle en C_1 à C_4 , alkoxy en C_1 à C_4 , halogénalkyle en C_1 à C_3 , halogénalkoxy en C_1 à C_3 , alkylthio en C_1 à C_4 ou alkylsulfonyle en C_1 à C_4 ,

un groupe phényl-(alkyle en C_1 à C_4) éventuellement substitué par un radical halogéno, alkyle en C_1 à C_4 , alkoxy en C_1 à C_4 , halogénalkyle en C_1 à C_3 , halogénalkyle en C_1 à C_3 ,

un groupe pyrazolyle, thiazolyle, pyridyle, pyrimidyle, furannyle ou thiényle éventuellement substitué par du fluor, du chlore, du brome et/ou un radical alkyle en C_1 à C_4 ,

un groupe phénoxy-(alkyle en C_1 à C_5) éventuellement substitué par du fluor, du chlore, du brome et/ou un radical alkyle en C_1 à C_4 , ou bien

un groupe pyridyloxy-(alkyle en C_1 à C_5), pyrimidyloxy-(alkyle en C_1 à C_5) ou thiazoiyioxy-(alkyle en C_1 à C_5) éventuellement substitué par du fluor, du chlore, du brome, un radical amino et/ou un radical alkyle en C_1 à C_4 ,

représente un groupe alkyle en C_1 à C_{20} , alcényle en C_3 à C_{20} , (alkoxy en C_1 à C_8)-(alkyle en C_1 à C_8), (polyalkoxy en C_1 à C_8)-(alkyle en C_1 à C_8) dont chacun est éventuellement substitué par un halogène,

un groupe cycloalkyle en C_3 à C_8 éventuellement substitué par un halogène, un radical alkyle en C_1 à C_4 et/ou un radical alkoxy en C_1 à C_4 ,

un groupe phényle ou un groupe benzyle dont chacun est éventuellement substitué par un halogène, un radical nitro, alkyle en C_1 à C_6 , alkoxy en C_1 à C_6 et/ou halogénalkyle en C_1 à C_6 ,

R³, R⁴ et R⁵ représentent, indépendamment les uns des autres, un groupe alkyle en C₁ à C8, alkoxy en C₁ à C8, alkylamino en C₁ à C8, di-(alkyle en C₁ à C8)-amino, alkylthio en C₁ à C8, alcénylthio en C₂ à C8, cycloalkylthio en C₃ à C7, dont chacun est éventuellement substitué par un halogène, un groupe phényle, phénoxy ou phénylthio dont chacun est éventuellement substitué par un halogène, un radical nitro, cyano, alkoxy en C₁ à C₄, halogénalkoxy en C₁ à C₄, alkylthio en C₁ à C₄, halogénalkylthio en C₁ à C₄, alkyle en C₁ à C₄, halogénalkyle en C₁ à C₄, et

représentent, indépendamment l'un de l'autre, de l'hydrogène, un groupe alkyle en C₁ à C₈, cycloalkyle en C₃ à C₈, alkoxy en C₁ à C₈, alcényle en C₃ à C₈, (alkoxy en C₁ à C₈)-(alkyle en C₂ à C₈), dont chacun est éventuellement substitué par un halogène, un groupe phényle éventuellement substitué par un halogène, un radical halogénalkoxy en C₁ à C₈, alkyle en C₁ à C₈ et/ou alkoxy en C₁ à C₈, un groupe benzyle éventuellement substitué par un halogène, un radical alkyle en C₁ à C₈, halogénalkyle en C₁ à C₈ et/ou alkoxy en C₁ à C₈ ou forment ensemble un reste alkylène en C₃ à C₆ éventuellement interrompu par de l'oxygène ou du soufre,

sous réserve que X et Y ne soient pas en même temps un groupe alkyle et ne soient pas en même temps un

halogène.

 Dérivés de 1H-aryl-pyrrolidine-2,4-diones de formule (I) suivant la revendication 1, dans laquelle

Α

représente de l'hydrogène, un groupe alkyle en C_1 à C_{10} , alcényle en C_3 à C_6 , (alkoxy en C_1 à C_8)-(alkyle en C_1 à C_6), (polyalkoxy en C_1 à C_6)-(alkyle en C_1 à C_6), (alkylthio en C_1 à C_8)-(alkyle en C_1 à C_6) dont chacun est substitué le cas échéant par du fluor et/ou du chlore, un groupe cycloalkyle à noyau de 3 à 7 atomes, éventuellement substitué par du fluor, du chlore, un radical alkyle en C_1 à C_3 , alkoxy en C_1 à C_3 , qui peut être interrompu par un ou deux atomes d'oxygène et/ou de soufre, ou un groupe phényle, furannyle, pyridyle, imidazolyle, triazolyle, pyrazolyle, indolyle, thiazolyle, thiényle ou phényl-(alkyle en C_1 à C_4) dont chacun est substitué le cas échéant par du fluor, du chlore, du brome, un radical alkyle en C_1 à C_4 , halogénalkyle en C_1 à C_4 , alkoxy en C_1 à C_4 et/ou nitro,

15

20

25

30

5

10

représente de l'hydrogène, un groupe alkyle en C_1 à C_{10} ou alkoxyalkyle en C_1 à C_6 , ou bien

A, B

В

et l'atome de carbone auquel ils sont liés représentent un cycle spiro en C_3 à C_9 saturé ou non saturé, éventuellement interrompu par de l'oxygène ou du soufre, qui est substitué le cas échéant une ou plusieurs fois par un radical alkyle en C_1 à C_6 , cycloalkyle en C_3 à C_8 , halogénalkyle en C_1 à C_3 , alkoxy en C_1 à C_6 , alkylthio en C_1 à C_6 , du fluor, du chlore ou un radical phényle, ou bien

et l'atome de carbone auquel ils sont liés représentent un cycle spiro en C_3 à C_6 , qui est substitué par un groupe alkylène-diyle éventuellement interrompu par un ou deux atomes d'oxygène ou de soufre, ou par un groupe alkylène-dioxyle ou par un groupe alkylène-dithiol, qui forme avec l'atome de carbone auquel il est lié un autre cycle spiro de 5 à 7 chaînons,

A, B

A, B

et l'atome de carbone auquel ils sont liés représentent un cycle spiro en C_3 à C_6 dans lequel deux substituants forment ensemble un cycle de 5 à 8 chaînons saturés ou non saturés, éventuellement substitués par un radical alkyle en C_1 à C_3 , alkoxy en C_1 à C_3 , du fluor, du chlore ou du brome, qui peut être interrompu par de l'oxygène ou du

X

représente du fluor, du chlore, du brome ou un groupe alkyle en C_1 à C_4 , représente du fluor, du chlore, du brome ou un groupe alkyle en C_1 à C_4 , représente de l'hydrogène (a) ou l'un des groupes

У *35* G

R¹ (b)

(b),
$$R^{2}$$
 (c), $SO_{2}-R^{3}$ (d), R^{5} (e)

45

40

dans lesquels

50

E représente un équivalent d'ion métallique ou un ion ammonium et

L et M

M représentent chacun de l'oxygène ou du soufre,

55

R¹

représente un groupe alkyle en C_1 à C_{16} , alcényle en C_2 à C_{16} , (alkoxy en C_1 à C_6)-(alkyle en C_1 à C_6), (alkylthio en C_1 à C_6)-(alkyle en C_1 à C_6), (polyalkoxy en C_1 à C_6)-(alkyle en C_1 à C_6) dont chacun est éventuellement substitué par du fluor et/ou du chlore, ou un groupe cycloalkyle à noyau de 3 à 7 atomes, éventuellement substitué par un halogène ou un radical alkyle en C_1 à C_5 , qui peut être interrompu par 1-2 atomes d'oxygène et/ou de soufre,

un groupe phényle éventuellement substitué par un halogène, un radical nitro, alkyle en C_1 à C_4 , alkoxy en C_1 à C_4 , halogénalkyle en C_1 à C_3 , halogénalkoxy en C_1 à C_3 , alkylthio en C_1 à C_4 ou alkylsulfonyle en C_1 à C_4 , un groupe phényl-(alkyle en C_1 à C_4) éventuellement substitué par un halogène, un radical alkyle en C_1 à C_4 , alkoxy en C_1 à C_4 , halogénalkyle en C_1 à C_3 , halogénalkoxy en C_1 à C_3 , un groupe pyrazolyle, thiazolyle, pyrimidyle, furannyle ou thiényle éventuellement substitué par du fluor, du chlore, du brome et/ou un radical alkyle en C_1 à C_4 , un groupe phénoxy-(alkyle en C_1 à C_5) éventuellement substitué par du fluor, du chlore, du brome et/ou un radical alkyle en C_1 à C_4 , ou bien un groupe pyridyloxy-(alkyle en C_1 à C_5), pyrimidyloxy-(alkyle en C_1 à C_5) ou thiazolyloxy-(alkyle en C_1 à C_5) éventuellement substitué par du fluor, du chlore, du brome, un radical amino et/ou alkyle en C_1 à C_4 ,

est un groupe alkyle en C_1 à C_{16} , alcényle en C_3 à C_{16} , (alkoxy en C_1 à C_6)-(alkyle en C_1 à C_6), (polyalkoxy en C_1 à C_6)-(alkyle en C_1 à C_6) dont chacun est éventuellement substitué par un halogène,

un groupe cycloalkyle en C_3 à C_7 éventuellement substitué par un halogène, un radical alkyle en C_1 à C_3 et/ou alkoxy en C_1 à C_3 , ou bien un groupe phényle ou benzyle éventuellement substitué par un halogène, un radical nitro, alkyle en C_1 à C_4 , alkoxy en C_1 à C_3 et/ou halogénalkyle en C_1 à C_3 ,

R³, R⁴ et R⁵ représentent, indépendamment les uns des autres, un groupe alkyle en C₁ à C₆, alkoxy en C₁ à C₆, alkylamino en C₁ à C₆, di(alkyle en C₁ à C₆)-amino, alkylthio en C₁ à C₆, alcénylthio en C₃ ou C₄, cycloalkylthio en C₃ à C₆ dont chacun est substitué le cas échéant par un halogène, un groupe phényle, phénoxy ou phénylthio dont chacun est substitué le cas échéant par du fluor, du chlore, du brome, un radical nitro, cyano, alkoxy en C₁ à C₃, halogénalkoxy en C₁ a C₃, alkylthio en C₁ à C₃, halogénalkylthio en C₁ à C₃, halogén

R⁶ et R⁷ représentent, indépendamment l'un de l'autre, de l'hydrogène, un groupe alkyle en C₁ à C₆, cycloalkyle en C₃ à C₆, alkoxy en C₁ à C₆, alcényle en C₃ à C₆, (alkoxy en C₁ à C₆)-(alkyle en C₁ à C₆) dont chacun est substitué le cas échéant par un halogène, un groupe phényle éventuellement substitué par un halogène, un radical halogénalkyle en C₁ à C₅, alkyle en C₁ à C₅ et/ou alkoxy en C₁ à C₅, un groupe benzyle éventuellement substitué par un halogène, un radical alkyle en C₁ à C₅, halogénalkyle en C₁ à C₅ et/ou alkoxy en C₁ à C₅, ou forment ensemble un reste alkylène en C₃ à C₆ éventuellement interrompu par de l'oxygène ou du soufre,

sous réserve que X et Y ne représentent pas en même temps un groupe alkyle et ne représentent pas en même temps un halogène.

3. Dérivés de 1H-3-aryl-pyrrolidine-2,4-diones de formule (I) suivant la revendication 1, dans laquelle

représente de l'hydrogène, un groupe alkyle en C_1 à C_8 éventuellement substitué par du fluor et/ou du chlore, un groupe alcényle en C_3 ou C_4 . (alkoxy en C_1 à C_6)-(alkyle en C_1 à C_4), (polyalkoxy en C_1 à C_4)-(alkyle en C_1 à C_4), (alkylthio en C_1 à C_6)-(alkyle en C_1 à C_4), un groupe cycloalkyle à noyau de 3 à 6 atomes éventuellement substitué par du fluor, du chlore, un radical méthyle, éthyle, méthoxy ou éthoxy, qui peut être interrompu par un ou deux atomes d'oxygène et/ou de soufre, ou représente un groupe phényle, furannyle, pyridyle, imidazolyle, pyrazolyle, triazolyle, indolyle, thiazolyle, thiényle ou benzyle dont chacun est substitué le cas échéant par du fluor, du chlore, du brome, un radical méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, méthoxy, éthoxy, trifluorométhyle et/ou nitro,

représente de l'hydrogène, un groupe alkyle en C_1 à C_8 ou alkoxyalkyle en C_1 à C_4 , ou bien

et l'atome de carbone auquel ils sont liés représentent un cycle spiro en ${\rm C_3}$ à ${\rm C_8}$ saturé ou non saturé, éventuellement interrompu par de l'oxygène ou du soufre, qui est substitué le cas échéant une ou plusieurs fois par un radical méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, butyle, isobutyle, sec.-butyle, tertio-butyle, cyclohexyle, trifluorométhyle, méthoxy, éthoxy, propoxy, isopropoxy, butoxy, isobutoxy, sec.-butoxy, tertio-butoxy, méthoxy, ethoxy, tertio-butoxy, méthoxy, ethoxy, 158

5

10

15

20

25

30

35

40

Α

В

A, B

45

50

		EP 0 000 207 B1		
	A, B	thylthio, éthylthio, fluoro, chloro ou phényle, ou bien et l'atome de carbone auquel ils sont liés représentent un cycle spiro en C ₃ à C ₆ qui est substitué le cas échéant par un groupe alkylène-diyle éventuellement interrompu par un atome d'oxygène ou de soufre, ou par un groupe alkylènedioxyle, qui forme un		
5	A, B	autre cycle spiro de 5 à 7 chaînons avec l'atome de carbone auquel il est lié, ou bien et l'atome de carbone auquel ils sont liés forment un cycle spiro en $\rm C_3$ à $\rm C_6$ dans lequel deux substituants forment ensemble un cycle pentagonal ou hexagonal saturé ou non		
10	X Y G	saturé qui peut être interrompu par de l'oxygène ou du soufre, représente du chlore, du brome, un groupe méthyle, éthyle, propyle ou isopropyle, représente du chlore, du brome, un groupe méthyle, éthyle, propyle ou isopropyle, représente de l'hydrogène (a) ou l'un des groupes		
15		R^{1} (b), R^{2} (c), $SO_{2} R^{3}$ R^{4} (e),		
20		$E (f) \text{ou} \sum_{L} N \frac{R^6}{R^7} (g),$		
25		dans lesquels		
		E représente un équivalent d'ion métallique ou un ion ammonium, L et M représentent chacun de l'oxygène ou du soufre,		
30	R ¹	est un groupe alkyle en C_1 à C_{14} , alcényle en C_2 à C_{14} , (alkoxy en C_1 à C_4)-(alkyle en C_1 à C_6), (polyalkoxy en C_1 à C_4)-(alkyle en C_1 à C_4) dont chacun est substitué le cas échéant par du fluor et/ou du chlore, ou un groupe cycloalkyle à noyau de 3 à 6 chaînons éventuellement substitué par du fluor, du chlore, un radical méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, butyle, isobutyle ou tertio-butyle, qui peut être interrompu par un ou deux atomes d'oxygène et/ou de soufre,		
35		outyle ou terrio-butyle, qui peut ette interioripu par un ou deux atomies d'oxygene evou de sourre,		
40		un groupe phényle éventuellement substitué par du fluor, du chlore, du brome, un radical nitro, méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, méthoxy, éthoxy, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, méthylthio, éthylthio, méthylsulfonyle, éthylsulfonyle, un groupe phényl-(alkyle en C ₁ à C ₃) éventuellement substitué par du fluor, du chlore, du brome, un radical méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, méthoxy, éthoxy, trifluorométhyle ou trifluorométhoxy,		
		un groupe furannoyle, thiényle, pyridyle, pyrimidinyle, thiazolyle ou pyrazolyle éventuellement substitué par du fluor, du chlore, du brome, un radical méthyle ou éthyle, un groupe phénoxy-(alkyle en C ₁ à C ₄) éventuellement substitué par du fluor, du chlore, un radical méthyle et/ou éthyle, ou bien		
45		un groupe pyridyloxy-(alkyle en C_1 à C_4), pyrimidyloxy-(alkyle en C_1 à C_4) ou thiazolyloxy-(alkyle en C_1 à C_4) éventuellement substitué par du fluor, du chlore, un radical amino, méthyle, éthyle,		
50	R²	est un groupe alkyle en C_1 à C_{14} , alcényle en C_3 à C_{14} , (alkoxy en C_1 à C_4)-(alkyle en C_1 à C_6), (polyalkoxy en C_1 à C_4)-(alkyle en C_1 à C_6) dont chacun est substitué le cas échéant par du fluor et/ou du chlore,		
		un groupe cycloalkyle en C ₃ à C ₆ éventuellement substitué par du fluor, du chlore, un radical méthyle, éthyle, propyle, isopropyle ou méthoxy, ou bien un radical phényle ou benzyle dont chacun est substitué le cas échéant par du fluor, du		
55		chlore, un radical nitro, méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, méthoxy, éthoxy, trifluorométhyle,		

159

 \mathbb{R}^3 , \mathbb{R}^4 et \mathbb{R}^5 représentent, indépendamment les uns des autres, un groupe alkyle en \mathbb{C}_1 à \mathbb{C}_4 , alkoxy en \mathbb{C}_1 à \mathbb{C}_4 , alkylamino en \mathbb{C}_1 à \mathbb{C}_4 , di-(alkyle en \mathbb{C}_1 à \mathbb{C}_4)-amino, alkylthio en \mathbb{C}_1 à \mathbb{C}_4 dont chacun est substitué le cas échéant par du fluor et/ou du chlore, un groupe phénylthio, phénoxy ou phényle éventuelle-

R6 et R7

ment substitué par du fluor, du chlore, du brome, un radical nitro, cyano, alkoxy en C1 ou C2, fluo- ${\rm ralkoxy} \ {\rm en} \ {\rm C_1} \ {\rm a} \ {\rm C_4}, \ {\rm alkylthio} \ {\rm en} \ {\rm C_1} \ {\rm ou} \ {\rm C_2}, \ {\rm fluoralkylthio} \ {\rm en} \ {\rm C_1} \ {\rm alkyle} \ {\rm en} \ {\rm C_1} \ {\rm a} \ {\rm C_3}, \ {\rm et}$ représentent, indépendamment l'un de l'autre, de l'hydrogène, un groupe alkyle en C₁ à C₄, cycloaikyle en C_3 à C_6 , alkoxy en C_1 à C_4 , alcényle en C_3 ou C_4 , (alkoxy en C_1 à C_4)-(alkyle en C_1 à C₄) dont chacun est substitué le cas échéant par du fluor, du chlore, du brome, un groupe phényle éventuellement substitué par du fluor, du chlore, du brome, un radical halogénalkyle en C₁ à C₄, alkyle en C1 à C4 et/ou alkoxy en C1 à C4, un groupe benzyle éventuellement substitué par du fluor, du chlore, du brome, un radical alkyle en C₁ à C₄, halogénalkyle en C₁ à C₄ et/ou alkoxy en C₁ à C₄, ou forment ensemble un reste alkylène en C₄ à C₆ éventuellement interrompu par de l'oxygène ou du soufre,

sous réserve que X et Y ne soient pas en même temps un groupe alkyle et ne soient pas en même temps un halogène.

Dérivés de 1H-3-aryl-pyrrolidine-2,4-diones de formule (I) suivant la revendication 1, caractérisés en ce qu'il s'agit de l'une des structures (la) à (lg) suivantes :

20

5

10

15

30

25

45

50

(Ic)

 $R^{2}M$ X

dans lesquelles

15

20

35

40

45

A, B, E, L, M, X, Y, R¹, R², R³, R⁴, R⁵, R⁶ et R⁷ ont les définitions indiquées dans la revendication 1.

5. Procédé de production de dérivés de 1H-3-aryl-pyrrolidine-2,4-diones substitués de formule (I) suivant la revendication 1, caractérisé en ce que :

(A) On effectue la condensation intramoléculaire d'esters de N-acylaminoacides de formule (II)

dans laquelle

A, B, X et Y ont la définition indiquée dans la revendication 1,

et

R8 est un groupe alkyle,

en présence d'un diluant et en présence d'une base ; puis

on fait réagir les composés obtenus de formule (la);

dans laquelle

A, B, X et Y ont la définition indiquée ci-dessus,

5 (B)

α) avec des halogénures d'acides de formule (III)

10

15

dans laquelle

R1 a la définition indiquée ci-dessus et

Hal est un halogène,

20

le cas échéant en présence d'un diluant et en la présence éventuelle d'un accepteur d'acide, ou bien

β) avec des anhydrides d'acides carboxyliques de formule (IV)

25

$$R^1$$
-CO-O-CO- R^1 (IV)

dans laquelle

30

R1 a la définition indiquée ci-dessus,

le cas échéant en présence d'un diluant et en la présence éventuelle d'un accepteur d'acide ; ou bien

35

(C) on les fait réagir avec des esters d'acide chloroformique ou des thiolesters d'acide chloroformique de formule (V)

$$R^2$$
-M-CO-CI (V)

40

dans laquelle

R² et M ont la définition indiquée dans la revendication 1,

45

le cas échéant en présence d'un diluant et en la présence éventuelle d'un accepteur d'acide, ou bien (D)

50

α) on les fait réagir avec des esters d'acide chloromonothioformique ou des esters d'acide chlorodithioformique de formule (VI)

$$CI \longrightarrow M - R^2$$
 (VI)

dans laquelle

M et R² ont la définition indiquée ci-dessus,

le cas échéant en présence d'un diluant et en la présence éventuelle d'un accepteur d'acide, ou bien

β) avec du sulfure de carbone puis avec des halogénures d'alkyle de formule (VII)

R²-Hal (VII)

dans laquelle

R² a la définition indiquée ci-dessus,

et

Hal représente le chlore, le brome ou l'iode ;

20 ou bien

(E) on les fait réagir avec des chlorures d'acide sulfonique de formule (VIII)

25

5

10

15

dans laquelle

R3 a la définition indiquée dans la revendication 1,

le cas échéant en présence d'un diluant et en la présence éventuelle d'un accepteur d'acide, ou bien

(F) on les fait réagir avec des composés phosphorés de formule (IX)

Hal—P—R⁵

40

45

50

30

35

dans laquelle

L, R4 et R5 ont la définition indiquée dans la revendication 1,

et

Hal représente un halogène,

le cas échéant en présence d'un diluant et en la présence éventuelle d'un accepteur d'acide ; ou bien

(G) on les fait réagir avec des hydroxydes de métaux, des alcoolates de métaux ou des amines de formules (X) et (XI)

$$Me(OR^{10})_{t} (X)$$

$$R^{12}$$
 R^{10} (XI)

10

15

20

25

30

5

dans lesquelles

Me

représente un ion de métal monovalent ou divalent

t

représente le nombre 1 ou 2 et

R¹⁰, R¹¹ et R¹²

représentent, indépendamment les uns des autres, de l'hydrogène et/ou un groupe alk-

yle,

le cas échéant en présence d'un diluant,

ou bien on les fait réagir

(H)

α) avec des isocyanates ou des isothiocyanates de formule (XII)

 R^6 -N=C=L (XII)

dans laquelle

L et R⁶ ont la définition donnée dans la revendication 1,

le cas échéant en présence d'un diluant et en la présence éventuelle d'un catalyseur, ou bion

β) avec des chlorures d'acide carbamique ou des chlorures d'acide thiocarbamique de formule (XIII)

35

$$\begin{array}{c|c}
R^{6} & \downarrow \\
N & CI \\
R^{7} & \end{array}$$
(XIII)

40

45

dans laquelle

L, R⁶ et R⁷ ont la définition indiquée dans la revendication 1,

le cas échéant en présence d'un diluant et en la présence éventuelle d'un accepteur d'acide.

6. Composés de formule (II)

50

dans laquelle

A, B, X et Y

ont la définition indiquée dans la revendication 1 et

R8

est un groupe alkyle.

7. Procédé de production des esters d'acylaminoacides de formule (II) suivant la revendication 6, caractérisé en ce qu'on acyle des dérivés d'aminoacides de formule (XIV),

10

5

15

20

dans laquelle

R9 représente de l'hydrogène (XIVa) ou un groupe alkyle (XIVb)

et

A et B ont la définition indiquée dans la revendication 1,

25 avec des halogénures d'acide phénylacétique de formule (XV)

30

35

dans laquelle

X et Y

Hal

ont la définition indiquée ci-dessus et représente du chlore ou du brome,

40

et on estérifie les acylaminoacides obtenus en l'occurrence pour R9 = l'hydrogène, de formule (IIa),

45

50

dans laquelle

A, B, X et Y

ont la définition indiquée ci-dessus,

ou bien on fait réagir des aminonitriles de formule (XVI)

 $A \nearrow B$ (XVI)

dans laquelle

A et B ont la définition indiquée ci-dessus,

avec des halogénures d'acide phénylacétique de formule (XV)

15

20

10

dans laquelle

X et Y ont la définition indiquée ci-dessus et
 Hal représente du chlore ou du brome,

pour obtenir des composés de formule (XVII)

30

35

$$Y - \bigvee_{Q} \bigvee_{M \in \mathbb{Z}} V = V$$
(XVII)

40 dans laquelle

A, B, X et Y ont la définition indiquée ci-dessus,

et on soumet ensuite ces composés à une alcoolyse sulfurique.

8. Composés de formule (XVII)

50

$$Y - \bigvee_{O} \bigvee_{A} C \equiv N$$
(XVII)

dans laquelle

A, B, X et Y ont la définition indiquée dans la revendication 1.

`)

 Procédé de production de composés de formule (XVII) suivant la revendication 8, caractérisé en ce qu'on fait réagir des aminonitriles de formule (XVI)

15 dans laquelle

20

25

30

40

A et B ont la définition indiquée dans la revendication 1,

avec des halogénures d'acide phénylacétique de formule (XV)

Y—COHal

dans laquelle

X et Y ont la définition indiquée dans la revendication 1

et

Hal représente du chlore ou du brome.

- 35 10. Compositions pesticides et herbicides, caractérisées par une teneur en au moins un dérivé de 1H-3-aryl-pyrrolidine-2,4-dione de formule (I) suivant la revendication 1.
 - 11. Utilisation de dérivés de 1H-3-aryl-pyrrolidine-2,4-diones de formule (I) suivant la revendication 1 pour combattre des parasites et la croissance non désirée de plantes.
 - 12. Procédé pour combattre des parasites, caractérisé en ce qu'on fait réagir des dérivés de 1H-3-aryl-pyrrolidine-2,4-diones de formule (I) suivant la revendication 1 sur les parasites, sur une végétation non désirée et/ou sur leur milieu.
- 45 13. Procédé de préparation de compositions pesticides et d'herbicides, caractérisé en ce qu'on mélange des dérivés de 1H-3-aryl-pyrrolidine-2,4-diones de formule (I) suivant la revendication 1 avec des diluants et/ou des agents tensio-actifs.

50